

### The **A**. **H**. Hill Library

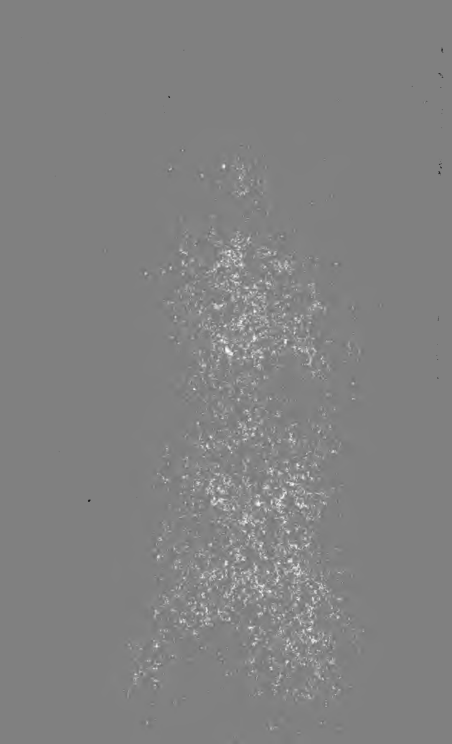


North Carolina State University

T3 D5 v•245 1882







# Dingler's

# Polytechnisches Iournal.

Herausgegeben

von

Prof. Joh. Zeman und

Dr. Ferd. Fischer

in Stuttgart.

in Hannover.

Fünfte Reihe. Fünfundvierzigster Band.

Jahrgang 1882.

Mit 55 in den Text gedruckten und 34 Tafeln Abbildungen.

Stuttgart.

Verlag der J. G. COTTA'schen Buchhandlung.

# Dingler's

# Polytechnisches Iournal.

Herausgegeben

von

Prof. Joh. Zeman

und

Dr. Ferd. Fischer

in Stuttgart.

in Hannover.

Zweihundertfünfundvierzigster Band.

Jahrgang 1882.

Mit 55 in den Text gedruckten und 34 Tafeln Abbildungen.

Stuttgart.

Verlag der J. G. COTTA'schen Buchhandlung.

### Inhalt des zweihundertfünfundvierzigsten Bandes.

Abhandlungen, Berichte u. dgl. S. 1. 49. 97. 145. 193. 233. 273. 313. 357. 397. 437. 477.

Kleinere Mittheilungen S. 42, 92, 139, 188, 229, 268, 308, 354, 394, 433, 473, 517, Namen- und Sachregister des 245, Bandes von Dingler's polyt, Journal S. 525,

#### Bezeichnung der deutschen Masse, Gewichte und Münzen.

1	Kilometer						1km	1 Liter (Cubikdecimeter) 1	
1	Meter						1m	1 Cubikcentimeter 1cc	
1	Centimeter						1cm	1 Tonne (1000k) 1t	
1	Millimeter						1mm	1 Kilogramm 1k	
	Hektar							1 Gramm 1g	
1	Ar (Quadratdel	kam	ete	r)			<b>1</b> a	1 Milligramm 1mg	
1	Quadratmeter.						1qm	1 Meterkilogramm 1mk	
1	Quadratcentime	ter					1qc	1 Pferdestärke (Pferdeeffect) . 1e	
1	Quadratmillime	ter					1qmm	1 Atmosphärendruck 1at	
1	Cubikmeter .						1cbm	1 Reichsmark 1 M.	
1	Hektoliter						1hl	1 Markpfennig 1 Pf	
1	Calorie						1c	(Deutsches Reich. Patent . D. R. P.)	
	Bei Druckangaben, Belastungen u. dgl. bedeutet k/oc = k auf 19c u. s. w.								

#### Schreibweise chemischer Formeln und Bezeichnung der Citate.

Um in der Schreibweise der chemischen Formeln Verwechslungen möglichst zu vermeiden und das gegenseitige Verständnifs der neuen und alten Formeln zu erleichtern, sind die alten Aequivalentformeln mit Cursiv- (schräger) Schrift und die neuen Atomformeln mit Antiqua- (stehender) Schrift bezeichnet. (Vgl. 1874 212 145.)

Alle Dingler's polytechn. Journal betreffenden Citate werden in dieser Zeitschrift einfach durch die auf einander folgenden Zahlen: Jahrgang, Band (mit fettem Druck) und Seitenzahl ausgedrückt. \* bedentet: Mit Abbild.

Digitized by the Internet Archive in 2010 with funding from NCSU Libraries

#### Hoefer's Beiträge zur Spreng- oder Minentheorie.1

Die von uns bereits wiederholt (1880 237 221. 1881 242 153) besprochene Spreng- oder Minentheorie von Prof. Hans Hoefer in Leoben, welche wir am Schlusse des letzten Artikels in aller Kürze dargelegt haben, erhielt eine weitere interessante Bereicherung seitens ihres Verfassers, durch welche sie neuerdings bekräftigt wird. Wir müssen hier auf die Originalquelle selbst verweisen, weil sieh eine wesentlich gedrungenere Darstellung in dieser Partie nicht so leicht geben läßt, und besehränken uns daher, die Resultate der Theorie anzuführen.<sup>2</sup>

S. 13 des Sonderabdruckes ergibt sich: Durch zwei gleichzeitig wirkende Normalminen (Basiswinkel = 480 11' 23") wird ein gleich breiter Wurfkörper erzeugt, wenn die Minenherde um die doppelte Vorgabe entfernt liegen. Die Vorgabe der Normalmine beträgt  $w=1,11805\,r;$  also soll die halbe Entfernung der Stofspunkte der beiden Minen, welche sich genauer aus der Theorie mit e = 1,03 w ergibt, e = 1,15 r betragen, 2e = 1,15 r Bei der militärischen Normalmine ist  $\alpha = 45^{\circ}$ , w = r, daher die nöthige Entfernung zur Erzielung eines gleich breiten Wurfkörpers 2e = 2r, wie es auch S. 88 des "Technischen Unterrichtes für die k. k. Genietruppe" lehrt.

Ist 2e größer als 2w, so wird die mittlere Breite 2b kleiner als 2r; ist 2e kleiner als 2w, so wird 2b größer als 2r. In allen Fällen ergibt aber die Theorie, daß die Endpunkte der mittleren Breite gegen jeden der Stofspunkte der gekuppelten Mine die Entfernung d = 1.52 r = 1.36 wbesitzen, ein Satz, welcher abermals durch die Erfahrung der Genietruppe vollständig bestätigt wird, so genau man dies bei dem doch nicht homogenen Material und bei dem Unterschied des Basiswinkels von 450 gegen 480 nur immer erwarten kann.

A. a. O. S. 18, we es Z. 16 v. o. heißen muß: 2(n-1) + 1.05statt 2(n-1)-1,05, wird gezeigt, daß bei einer längeren Minenreihe das Volumen des Wurfkörpers fast doppelt so groß ist als die

<sup>1</sup> Sonderabdruck aus der Oesterreichischen Zeitung für Berg- und Hütten-

wesen, 1882. 

<sup>2</sup> Zugleich sei berichtigt, daß im Original S. 6 Z. 16 und 18 v. o.  $\cos^3\beta$  statt  $\cos^2\beta$  stehen soll. Die Resultate sind richtig.

Summe der Wurfkörper gleicher Einzelminen, sobald die Entfernung der Stofspunkte der Minenreihe = 2w angeordnet ist.

. Es wird sodann die Anwendung dieses Satzes auf einen Eisenerz-Tagbau gelehrt, sowie auf eine Lagerstätte mit traghaftem Hangenden.

Hierauf wird die Minengruppe von 4 Minen behandelt, deren benachbarte Stofspunkte die Entfernung 2,15r=1,92w besitzen, so daß die diagonal gelegenen Stofspunkte die Entfernung 2d=3,04r haben, und gezeigt, daß nach Absprengung dieser Gruppe die zweite darunter angelegte ebensolche Gruppe alle von der Etagenhöhe = w stehen gebliebenen Theile wegreifst.

Die Entfernung der im Quadrat gestellten gekuppelten Normalmine darf höchstens auf 2,5 w vergrößert werden, wobei aber schon eine Nacharbeit nöthig wird. Als ökonomisch am vortheilhaftesten stellt sich die Entfernung 2,25 w heraus. Auch große freie Flächen, wie sie in Tagbauen zur Verfügung stehen, sollen durch im Quadrat gestellte Minen, deren Reihen nach beiden Richtungen die Entfernung 2 w bis 2,25 w besitzen, abgebaut werden, was durch Beispiele erläutert wird.

Dieselben Regeln gelten, wenn man das Gebirge nicht abwerfen, sondern nur anlauten will. In diesem Falle hat man nur die Ladung kleiner zu machen.

Hiermit scheint die Minenfrage vollständig erledigt zu sein.

Gustav Schmidt.

#### Neuerungen an auslösenden Ventilsteuerungen.

Patentklasse 14. Mit Abbildungen auf Tafel 1 und 5.

Die auslösenden Steuermechanismen, welche in Deutschland hauptsächlich in Verbindung mit Ventilen benutzt werden, lassen sich in zwei Hauptgruppen trennen, nämlich in solche, bei welchen der Mitnehmer hin- und herschwingt und beim Rückgang (nach der Auslösung) den mitgenommenen Theil etwas zurückdrängt oder von diesem zurückgedrängt wird, um wieder in Eingriff zu kommen, bei welchen also ein federnder Theil vorhanden sein muß, und in solche, bei welchen der Mitnehmer eine Ellipsen ähnliche Bahn beschreibt und in Folge dessen beim Rückgang dem anderen Theile ausweicht, eine Feder mithin nicht nöthig ist. Zu der zweiten Gruppe, welche einerseits die besten und bewährtesten Constructionen enthält, können andererseits auch die meistens mangelhaften, allerdings nieht sehr zahlreichen Anordnungen mit rotirendem Daumen gerechnet werden, bei welchen entweder der Daumen selbst, oder der Theil, auf welchen er wirkt, durch den Regulator verstellt werden kann. Der Daumen, welcher in diesem Falle den Mitnehmer bildet, muß dabei eine steile Abfallfläche

haben, damit eine freie Schlußbewegung der Ventile wie bei den übrigen auslösenden Steuerungen möglich ist. — Im Folgenden sind die wesentlichsten neueren Formen der bekanntlich sehr zahlreichen auslösenden Ventilsteuerungen zusammengestellt.

M. Thesing in Anhalt (Erl. \* D. R. P. Nr. 9295 vom 17. September 1879) hat die bekannte Anordnung einer parallel zum Cylinder liegenden Daumenwelle benutzt. Die unverstellbaren Daumen können entweder, wie in Fig. 1 Taf. 1 dargestellt ist, direct auf die Ventilhebel, oder auf besondere Daumenhebel einwirken, welche mit den Ventilhebeln durch Zugstangen verbunden sind. Die Angriffsfläche des Daumens kann behufs Aenderung des Füllungsgrades durch den Regulator senkrecht zur Welle verstellt werden, und zwar ist bei der gezeichneten Anordnung auf dem Daumenhebel ein Gleitklotz angebracht, welcher mit Hilfe eines auf der Hebelachse befindlichen Excenters verschoben werden kann. Bei einer anderen Einrichtung ist die Hebelachse selbst in horizontaler Richtung verstellbar.

Die Steuerung ist verhältnismäßig einfach, doch gestattet sie nur geringe Füllungsgrade. Die Bewegung des Daumens gegen das Gleitstück während der Auslösung ist bei den verschiedenen Stellungen des letzteren verschieden. Die Abfallflächen müssen an beiden Theilen oder mindestens an einem derselben unterschnitten sein; es kann daher auch die Abnutzung an den betreffenden Kanten erheblich werden.

Ebenfalls ziemlich einfach ist die in Fig. 2 und 3 Taf. 1 gezeichnete Steuerung von R. Asche in Mainz (\* D. R. P. Nr. 10 507 vom 22. Febr. 1880). Auch hier werden die Ventile durch rotirende Daumen geöffnet, und zwar die Einlaß- wie die Auslaßsventile. Auf der mitten auf dem Cylinder stehenden Regulatorwelle, welche mit der Kurbelwelle die gleiche Umlaufzahl hat, befindet sich eine Scheibe a. Dieselbe trägt auf der Unterseite den Daumen b mit spiralförmiger Abfallkante, welcher beide Einlaßsventile bewegt und in einem radialen Schlitze durch den Regulator verstellt werden kann, sowie auf der Oberseite eine den halben Umfang einnehmende Erhöhung l, welche den Daumen für die Auslaßsventile bildet. Die Hubbewegung findet also hier nicht wie bei gewöhnlichen Daumen senkrecht zur Welle, sondern parallel zu derselben statt. Durch Hebel, welche den Daumen gegenüber mit Rollen versehen sind, wird die Bewegung auf die Ventile übertragen. In Fig. 3 sind die Bahnen der Rollen auf dem Daumen b bei dessen verschiedenen Stellungen angedeutet.

Auch diese Construction läßt nur geringe Füllungen zu. Der gewählte Antrieb der Regulatorspindel durch Kette und Kettenräder würde jedenfalls zweckmäßig durch Zahnradgetriebe zu ersetzen sein. Die Federn für die Einlaßventile sind in diese hineingelegt, also der Einwirkung des Dampfes ausgesetzt, was rücksichtlich ihrer Dauerhaftigkeit nicht vortheilhaft ist. Luftbuffer sind nicht vorhanden.

Die Steuerung von R. Küchen in Bieleseld (\* D. R. P. Nr. 9199 vom 21. August 1879), welche i. J. 1880 auch in Düsseldorf ausgestellt war, bildet den Uebergang von den Daumensteuerungen zu den Klinkensteuerungen. Dieselbe ist in Fig. 4 bis 7 Taf. 1 gezeichnet. Es sind auch hier zur Bewegung der Einlassventile rotirende Daumen i benutzt (vgl. Fig. 5), welche jedoch nicht fest mit der Steuerwelle f verbunden, sondern drehbar an Scheiben h und h3 (vgl. Fig. 7) gelagert sind und früher oder später von den sie unterstützenden Daumen k abfallen. Letztere befinden sich an Scheiben  $h_1$  und  $h_2$ , welche den erstgenannten Scheiben h und h3 gegenüber liegen und an der Drehung der Steuerwelle nicht theilnehmen. Die Scheiben  $h_1$  und  $h_2$  sind auf Hülsen l befestigt, welche die Welle f umgeben und durch die Zahnbögen n und mmit dem Regulatorgestänge in Verbindung stehen (vgl. Fig. 6 und 7), so daß beim Steigen und Fallen der Regulatorhülse die Daumen k in passendem Sinne verstellt werden. Die Nasen g, auf welche die Daumen iwirken, sind in den Ventilhebeln vertikal verstellbar, wodurch die Voröffnung verändert werden kann. In den rotirenden Scheiben h und  $h_3$ sind durch Einlage von Stahlstücken v und u Curvennuthen x zur Bewegung der Auslassventile hergestellt. Federn sind, abgesehen von den Ventilfedern, bei der ganzen Einrichtung vermieden (wie auch bei den ersten beiden Steuerungen); doch dürfte es nothwendig sein, die Daumen i in irgend einer Weise fest zu halten, dass sie nicht durch ihr Eigengewicht und die Centrifugalkraft hin- und hergeschleudert werden.

Bemerkenswerth ist die Anordnung der Ventile (vgl. Fig. 5). Dieselben haben nicht die gewöhnliche Lage auf und unter dem Cylinder, sondern es sind je ein Einlaß- und ein Auslaßsventil, dicht über einander liegend, in einem besonderen Gehäuse neben dem Cylinder angebracht. Der sehädliche Raum wird hierdurch allerdings vermindert; aber der so erreichte Vortheil wird den Nachtheil, daß Ein- und Ausströmung durch denselben Kanal stattfinden und in Folge dessen größere Wärmeverluste eintreten, kaum aufwiegen. Die Steuerung läßt beliebig große Füllungen zu.

Bei der in Fig. 8 Taf. 1 abgebildeten Steuerung von *H. Fliegel* in Breslau (Erl. \* D. R. P. Nr. 6229 vom 9. Januar 1879) findet sich die beim Rückgang ausweichende Klinke, wie sie den meisten *Corliss*-Steuerungen eigen ist (vgl. auch die Anordnungen von *A. Zimmermann* 1878 230 \* 388, von *Bigge* 1880 237 \* 259 u. a.), und zwar ist sie hier in die Ventilspindel eingesehaltet. Der auf die Klinke einwirkende Ventilhebel, welcher durch ein Exeenter von der Steuerwelle aus seine Bewegung erhält, ist nicht fest gelagert; seine Achse ist vielmehr durch den Regulator horizontal verschiebbar, wodurch die Veränderlichkeit der Füllung erreicht wird. Der gleiche Mechanismus sollte auch für quer zum Grundschieber bewegliche Expansionsschieber benutzt werden; später ist derselbe in etwas abgeänderter Anordnung für Expansionsschieber,

die sich in gleicher Richtung mit dem Grundschieber bewegen, patentirt worden (vgl. Fliegel 1882 243 \* 355). — Die Verbindung mit dem Regulator ist in so fern ungünstig zu nennen, als die Feder, welche die Klinke zum Einfallen bringt, nach der Auslösung durch das Gestänge einen Druck auf die Regulatorhülse ausübt, welcher, wenn er auch nicht bedeutend ist, doch den ruhigen Gang der Maschine etwas beeinträchtigen kann.

Der Construction von Fr. Buschmann in Goslar a. Harz (Erl. \* D. R. P. Nr. 10 220 vom 29. Januar 1880) liegt die bei Fördermaschinen häufig benutzte Anordnung zu Grunde, bei welcher sich Einlaß- und Auslassventil jedes Cylinderendes neben einander befinden und durch einen schwingenden Ankerhebel bewegt werden. Fig. 9 Taf. 1 zeigt diese Steuerung. Der Ankerhebel A greift nicht direct in die Gabel B der Einlassventilspindel ein, sondern hebt dieselbe mittels der angehängten Klinke C, welche unter ein Querstück der Gabel fast. Am unteren Ende der Klinke beiderseits befindliche Zapfen gleiten bei der Schwingung des Ankerhebels an dem mit dem Regulator verbundenen Ablenker D hin und veranlassen hierdurch die Auslösung; die dabei auftretende Rückwirkung auf den Regulator wird nicht unbedeutend sein. Behufs Benutzung einer nicht veränderlichen Füllung kann der Lenker D in dem Schlitz des Gußstückes  $\boldsymbol{E}$  auch festgestellt werden. Statt der Federn, welche bei anderen Mechanismen die Klinken wieder zum Eingriff bringen müssen, ist hier ihr Eigengewicht benutzt.

Eigenthümlich, doch nicht empfehlenswerth erscheint die Einrichtung, durch welche größere als halbe Füllungen erzielt werden sollen. Ein leicht drehbarer und verstellbarer Arm F legt sich so gegen den Lenker D, daß die Klinke beim Niedergang über den Kopf dieses Armes hinweggleiten muß, in der gezeichneten Lage an der Kante f abfällt, sich dann wieder an den Lenker D anlegt und beim Außteigen den Arm F zur Seite schiebt. Wenn nun bei sehr steiler Lage des Lenkers D eine Auslösung während des Aufgangs der Klinke, d. i. während der ersten Hälfte des Kolbenhubes, nicht stattfindet, so wird sie beim Niedergang durch den Arm F veranlaßt. D und F sind mit Zeigern verbunden, welche den jeweiligen Füllungsgrad angeben.

F. Lappe in Ravensburg, Württemberg (\* D. R. P. Nr. 13 628 vom 12. September 1880) hat die Ventile bei der in Fig. 10 bis 14 Taf. 1 dargestellten Steuerung in die Cylinderdeckel gelegt. Wesentliche Vortheile sind hierdurch wohl kaum zu erreichen. Der schädliche Raum kann allerdings etwas herabgemindert werden; auch findet eine theilweise Heizung der Cylinderdeckel statt. Dagegen dürften der dichte Abschluß, die leichte Beweglichkeit der Ventile u. s. w. bei dieser liegenden Anordnung derselben sehr leiden. Ihre Bewegung erhalten die Ventile durch Vermittelung von Zugstangen und Hebel von einer neben dem Cylinder stehenden hohlen Welle T, auf welche unten eine auf Rollen

einwirkende Herzscheibe Q zur Bewegung der Auslassventile und oben ein Excenter G für die Einlassventile aufgekeilt ist (vgl. Fig. 14). Leztteres bewegt mittels Gleitstück H (Fig. 12 bis 14) einen in den Böcken s prismatisch geführten Rahmen S, von dem die Zugstangen D der Einlassventile zeitweilig mitgenommen werden, und zwar mittels der an D angenieteten federnden Haken E, welche abwechselnd hinter Stahlplatten F des Rahmens S greifen. Die Auslösung wird in folgender Weise bewirkt: In der Hohlwelle T steckt eine Spindel V, welche an der Drehung der Welle theilnimmt, zugleich aber durch den Regulator, der mit ihrem unteren Ende verbunden ist, in der Längsrichtung verschoben werden kann. Am oberen Ende ist sie mit zwei schraubenförmig verlaufenden Vertiefungen versehen, in welche die Nase K des Auslösers bei der Rotation der Welle durch die Feder M hineingedrückt wird. Fig. 12 zeigt die Stellung kurz vor dem todten Punkt der Kurbel; beide Einlassventile sind geschlossen. Das Excenter G dreht sich im Sinne des Pfeiles und öffnet zunächst das Ventil links. Fig. 13 zeigt die Nase K eingefallen und den Federhaken E ausgelöst, dem Ventilschluß entsprechend. (Die Einschnitte der Spindel V sollten hier vertikal unter einander liegen.)

Außer den beiden Steuerventilen hat *F. Lappe* noch in jedem Cylinderdeckel ein drittes Ventil, von ihm Compressionsventil genaunt, angebracht (vgl. Fig. 10 und 11), dessen Gehäuse dem frischen Dampfe zugänglich ist und welches beim Hubwechsel durch Anstoß des Kolbens an die Spindel auf kurze Zeit geöffnet wird, um den Dampf *allmählich* in den Cylinder eintreten zu lassen. Dabei sollen die Auslaßventile erst möglichst spät geschlossen werden. Die Absicht, welche dieser Einrichtung zu Grunde liegt, ist, die Compression vor dem Kolben, zugleich aber auch den Stoß bei plötzlichem Eintritt des hoch gespannten Dampfes in die mit nur wenig gespanntem Dampfe gefüllten Räume zu vermeiden, indem der durch das Hilfsventil eintretende Dampf *allmählich* die Eintrittspannung herstellt. (Schluß folgt.)

#### . Mackenzie-Vivian's Dampfpumpe.

Mit Abbildung auf Tafel 2.

Diese im Iron, 1882 Bd. 19 S. 320 beschriebene Dampfpumpe, welche von H. S. Mackenzie in London auf der letzten Naval and Submarine Engineering Exhibition ausgestellt wurde, zeichnet sich durch einen originellen, aber wenig vortheilhaften Kolbenquerschnitt aus; derselbe bildet sowohl für den Dampf-, als für den Pumpencylinder einen Halbkreis. Wie aus Fig. 3 Taf. 2 ersichtlich, werden diese zusammenhängend ge-

gossenen halben Cylinder gegen eine ebene Platte geschraubt und dadurch die Räume für Dampf- und Pumpenkolben gebildet. Beide liegen concentrisch zu einander. Packungen sind nur auf der convexen Seite der Kolben in die Cylinderwandungen eingelassen. Der Dampfkolben, in dessen Querwand b eine Kurbelschleife e augebracht ist, überträgt seine Bewegung auf die innerhalb des Kolbens gelegene Kurbel. Die zugehörige Kurbelwelle durchdringt die die Cylinderhälften abschließende ebene Platte und das Dampfvertheilungsgehäuse und trägt außerhalb des letzteren das Schwungrad g. Bei f liegt der durch ein Excenter bewegte Steuerschieber, welcher den Dampf durch die punktirten Kanäle über und unter den Dampfkolben führt. Die hintere offene Seite der Kolben steht mit dem Dampfauslaßrohr s in Verbindung. Im Uebrigen bedeuten in der Zeichnung  $\overset{\circ}{h}$  das Saugrohr,  $\overset{\circ}{k}$  den Windkessel und  $\overset{\circ}{i}$  das Steigrohr. Die Pumpe hat eine Höhe von 76cm und bedarf zur Aufstellung eines Flächenraumes von 40 × 35 cm; sie soll hauptsächlich zur Kesselspeisung benutzt werden.

Durch die Lagerung der Kurbelwelle in den Dampfkolben kann die Breite der Pumpe eine sehr geringe werden; dafür nimmt man aber eine schlechte Kolbenliderung mit in den Kauf. Dieselbe ist in den Ecken schwer herzustellen und wird, wenn wirklich zu Stande gebracht, nicht lange halten. Diesen Mangel wiegen alle anderen Vortheile nicht auf.

St.

#### Speisung der Schiffsdampfkessel mittels Syphon.

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Das Condensations- und Speisewasser wird den Schiffsmaschinen und Kesseln gewöhnlich durch unterhalb der Wasserlinie befindliche Oeffnungen in der Schiffswand zugeführt. Geräth nun an den betreffenden Absperrventilen oder Schiebern etwas in Unordnung, so ist die Gefahr des Volllaufens des Schiffes nicht ausgeschlossen, während jedenfalls das Einbringen in ein Trockendock zur Ausführung der Reparaturen nothwendig wird. *Druitt Halpin* in London (\* D. R. P. Kl. 65 Nr. 18 061 vom 17. November 1881, vgl. auch *Engineering*, 1882 Bd. 33 \* S. 17) vermeidet diese Uebelstände durch die Anbringung eines senkrechten Syphons, dessen eines Ende unterhalb der Wasserlinie durch die Schiffswand mit dem Fahrwasser in Verbindung steht, während das andere Ende an die zum Condensator, Speisepumpen u. s. w. führenden Rohre augeschlossen und mit Ventilen oder Abschlufsschiebern ausgestattet ist. Selbstverständlich muß der Auslauf des Syphons bezieh. der mit ihm verbundenen Röhren tiefer als die im Fahrwasser mündende Eintrittsöffnung liegen.

Bei der in Fig. 7 bis 9 Tafel 2 dargestellten Construction ist die Schiffswand in gewöhnlicher Weise durch Winkeleisen versteift gedacht, von denen je zwei mit den freiliegenden Schenkeln vernietet sind. Zwischen zwei solcher Winkelpaare werden Platten eingefügt, die zwei Kammern d und e bilden; von diesen gestattet d bei c den freien Eintritt des Fahrwassers, während an e bei f sich die zum Condensator u. s. w. führenden Röhren anschließen. Am Knie des Syphons ist ein Lufthahn r angebracht, um die Kammer d bis auf die Wasserlinie entleeren zu können, wenn z. B. an den Ventilen oder Abschlußschiebern Ausbesserungen vorzunehmen sind.

Für den Fall, dass für die Maschinen, Kessel oder Pumpen Wasser gebraucht wird, ehe die Maschinen angelassen sind und das Vaeuum im Syphon hergestellt haben, steht das obere Ende des Syphons mit einem Ejector h in Verbindung, um jederzeit den Syphon bethätigen zu können. Derselbe kann durch sein Dampfrohr n von den Hauptkesseln aus durch Rohr o oder von einem Hilfskessel aus durch Rohr p betrieben werden. Das Saugrohr g führt in das Knie des Syphons, während ein Rohr m den Ejector mit dem Condensator verbinden läst, so dass er auch diesen luftleer machen kann, ehe die Maschinen angelassen sind. Lausen die Maschinen, so wird der Ejector abgestellt. Da sich dann im oberen Theil des Syphons Luft ansammeln könnte, so kann derselbe durch die Rohre g und m mit dem Condensator verbunden werden, zu welchem Zwecke Hähne i, k und l vorgesehen sind; ein Wasserstandszeiger am Knie des Syphons ist für diesen Fall empfehlenswerth.

Das Ablafsrohr p des Ejectors mündet nach dem Kiel oder über Bord, während das Condensationswasser-Ausgufsrohr q wie üblich über der Wasserlinie mündet.

Statt der dargestellten, für den vorliegenden Fall ganz zweckmäfsigen Construction des Syphons zwischen den Wandverstrebungen wird auch vorgeschlagen, beide Rohre desselben selbstständig an der inneren Schiffs-wand mehr oder minder von derselben geschützt anzuordnen. Die günstigste Art der Ausführung muß natürlich den Verhältnissen gemäß gewählt werden.

Mg.

#### Adams' Sicherheitspfropfen für Dampfkessel.

Mit Abbildung.

Die gewöhnlichen, unten in die Dampfkessel eingeschraubten, leicht schmelzbaren Sicherheitspfropfen haben die Uebelstände, daß sie einerseits innen leicht mit Schlamm und Kesselstein bedeckt werden und in Folge dessen bei zu hoch gestiegener Temperatur des Kesselwassers



nicht zur Wirkung kommen, andererseits außen von den Heizgasen angegriffen und allmählich zerstört werden. Beide Mißstände will *H. Adams* in London durch den beistehend dargestellten Pfropfen vermeiden. Die leicht schmelzbare Masse befindet sich hier zwischen der in die Kesselwand einzuschraubenden Büchse und dem kegelförmigen Pfropfen. Der Abstand zwischen beiden Theilen ist unten möglichst gering genommen, so daß der schädliche Einfluß der Gase hier nieht zur Geltung kommen

kann. Die Ansetzung von festen Niederschlägen wird durch die kegelförmige Gestalt, wenn nicht vermieden, doch wenigstens vermindert werden. (Nach der Revue industrielle, 1882 S. 126.)

#### Turton's Kurbelwelle.

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Wie aus Fig. 1 und 2 Taf. 2 ersichtlich, ist diese gekröpfte Welle, welche von der Liverpool Forge Company auf der Marineausstellung zu London im April d. J. ausgestellt war, aus mehreren Theilen zusammengeschraubt. Der Kurbelzapfen ist mit zwei Armhälften aus einem Stück gesehmiedet, während die anderen beiden Hälften an die Wellenenden angeschmiedet sind. Beide Theile jedes Armes sind durch zwei kräftige Sehraubenbolzen, sowie durch einen eingekeilten Schwalbenschwanz mit einander vereinigt.

Eine derartige Kurbelwelle ist bei größeren Abmessungen jedenfalls bequemer herzustellen, als eine aus einem Stück geschmiedete, denn die einzelnen Theile sind bequemer zu handhaben und zu bearbeiten. Wenn es nöthig werden sollte, können dieselben auch einzeln ausgewechselt werden. Die englischen Schiffe Virginian und Venetian mit Maschinen von je 600e nominell sind mit solchen Kurbelwellen ausgerüstet.

#### Brewer's Rolle.

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Eine nicht unwesentliche Kraftersparnis wird gegenüber den gewöhnlichen bei Hebezeugen verwendeten Rollen durch die in Fig. 4 bis 6 Taf. 2 nach *Iron*, 1882 Bd. 19 S. 300 abgebildete Rolle von *W. J. Brewer* in London zu erreichen sein. Die Achse derselben ist auf sogen. Frictionsrollen gelagert, wodurch die gleitende Reibung in die rollende

verwandelt wird. Die hinzukommende Achsenreibung der Frictionsrollen ist sehr gering. Es wird mithin auch nur wenig Schmierung nöthig sein, kein unangenehmes Geräusch vorkommen und nur geringe Abnutzung eintreten. Seitlich wird die Achse der Rolle durch kleine Plättehen gestützt, welche mehrfach umgedreht und, wenn nöthig, bequem ausgewechselt werden können. Die Figuren zeigen die Rolle in drei verschiedenen Anordnungen.

#### Walzwerk zur Herstellung von Ringen ohne Naht.

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Um Ringe ohne Schweifsnaht durch Walzen herzustellen, wird von J. Windle in Moston, Lancaster, England (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 17 706 vom 21. Mai 1881) das in Fig. 10 bis 12 Taf. 2 gezeichnete Walzwerk vor-

geschlagen.

In dem Gestell d ist die von der Transmission direct umgetriebene Walze a gut gelagert, während ihre Gegenwalze b ihre Lager in einem Schlitten k hat, welcher in Nuthen des Tischrahmens e verschiebbar ist. Auf der anderen Seite des Ständers d befindet sieh ein auch auf dem Tisch gleitbarer Ständer l, dessen oberes Ende die Achse eines Schwingrahmens m aufnimmt, welcher ein Halblager  $m_1$  für die Walze b bildet; das obere Lager für die Walze a trägt ein gabelartiger Ansatz a des Ständers a.

Um nun nahtlose Riuge zu walzen, klappt man den Rahmen m nach oben, so daß man den irgendwie vorbereiteten hohlen Metallputzen über die Walze b schieben kann, und schließt das Walzenlager  $m_1$  nieder. Bei Rotation der Walze a wird nun das Metall zu einem immer weiter werdenden Ringe allmählich ausgestreckt, da die Walze b währenddem stetig gegen die Walze a durch folgende Vorrichtung gedrückt wird. In dem Ständer d sind zwei hydraulische Cylinder angeordnet, deren Kolben o an dem gleitbaren Ständer l festsitzen. Letzterer steht nun durch Stangen nmit dem vorderen Schlitten k so in Verbindung, daß er bei einer Rechtsverschiebung diesen mitnimmt, ohne selbst durch eine Rechtsverschiebung von k beeinflusst zu werden; zu diesem Zweck sind die Stangen n lose in den Schlitzen von I, in diesen aber durch einen Keil gehalten. Werden nun die Kolben o durch hydraulischen Druck allmählich nach rechts gedrückt, so wird auch die Walze b gegen a geprefst, bis die erwünsehte Metallstärke des Ringes erreicht ist. Zur Erleichterung der Bewegungen des Ringes während der Bearbeitung sind für denselben Leitrollen y und  $y_1$ angeordnet, von denen erstere mit einander durch Getriebe verbunden und von der Maschine oder von Hand aus bewegt werden. Um nun ferner den Ring gut centrisch, d. h. dessen Mittelpunkt in der Verlängerung der durch die Walze a und b bestimmten Centralen zu erhalten, wird derselbe beiderseits von einer Anzahl über einander angeordneter Rollen u geführt. Diese lagern je in den Rahmen t, welche durch ein von dem Handrade x aus bethätigtes Schneckengetriebe v und Zahnsegmente um ihre festen Achsen verdrehbar sind. Während des Walzenvorganges ist so diese Führung des Ringes sehr leicht vorzunehmen.

Hat nun der Ring den gewünschten Durchmesser erhalten, so stellt man den Zuflufs der Prefsflüssigkeit zu den Cylindern der Kolben o ab und bewirkt dadurch den Stillstand des Schlittens k. Nachdem so das Walzstück noch einige Male die Walzen durchlaufen hat, wird der Schlitten k und damit die Walze b durch die am Tisch e angebrachte hydraulische Presse rq zurückgezogen; der Cylinder q derselben sitzt am Tisch e fest, während die Kolbenstange r mittels ihres Querhauptes s und eines Gestänges mit dem Schlitten k verbunden ist. Wenn also der Kolben r nach aufsen gedrückt wird, so zieht er den Schlitten k und auch den Schlitten k zurück. Es dient diese Presse demnach zur Formung der Walzen und zur Wiederherstellung des guten Schlusses zwischen Lager  $m_1$  und Walze b. Die Regulirung des Zuflusses der Druckflüssigkeit geschieht in bekannter Weise.

Zu bemerken bleibt noch, dafs die Walze a an jedem Ende eine Flansche trägt, die Walze b aber völlig glatt ist; die Ringe bleiben demnach völlig glatt. Sollen die Ringe aber Flanschen erhalten, oder sonstwie façonnirt werden, so sind die Walzen entsprechend zu profiliren.

Die Vorbereitung des Metallpacketes, aus welchem die Ringe gewalzt werden, wird von Windle in folgender Weise vorgeschlagen: In die Metallscheibe wird ein Loch gestoßen und diese dann mit Hilfe eines Dornes und eines Gesenkes unter dem Dampfhammer zu einem rohen Hohleylinder von der Länge des zu erzeugenden Ringes ausgeschmiedet.

Nach dem Engineer, 1881 Bd. 52 \* S. 344 können die Ringe bis zu einer Höhe von  $1^{\rm m}$ ,5 bei beliebigem Durchmesser hergestellt werden. Die Maschine wird von D. Adamson und Comp. in Dukinfield bei Manchester gebaut. Mg.

#### Schroer's Spindelpresse.

Mit Abbildung auf Tafel 2.

Die von *H. Schroer jun.* in Elberfeld (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 16415 vom 4. Mai 1881) angegebene Spindelpresse zum Ausstanzen von Blechen soll jede Faltenbildung au dem zu stanzenden Blech unmöglich und die bisher gebräuchlichen Druckfedern überflüssig machen.

Die beiden Druckstanzen a und b (Fig. 13 Taf. 2) sind durch Querstücke c und d mit einander verbunden von denen letzteres zum Fest-

halten des Bleches und ersteres zum Festhalten der Mutter e dient. Am oberen Theil der Spindel ist ein Ring f befestigt und eine Auskehlung der Spindel bei g von der Höhe der Mutter vorhanden. Wenn die Spindel mit dem Stempel im Niedergehen begriffen ist, befindet sich die Mutter e in der Ausdrehung g. In ungefährer Höhe der Matrize angelangt, stöfst das Querstück d auf dieselbe und es fafst die Mutter e in den obersten Theil der Spindel; hierdurch wird das zu stanzende Blech bei h festgehalten und der Stempel geht nun bis zum Boden der Matrize herunter. Beim Verlassen des Stempels aus der Matrize geht die Mutter e aus dem oberen Theil der Spindel in die Ausdrehung g zurück und wird durch den Ring f gezwungen, die Bewegung nach oben mitzumachen.

#### Neuerungen an Tischlerwerkzeugen.

(Patentklasse 38. Fortsetzung des Berichtes von Bd. 243 S. 287.)

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Für Schlicht- und Schropphobel wird von A. Bastian in Remscheid (\*D. R. P. Nr. 16958 vom 9. Januar 1881) ein Hobeleisen vorgeschlagen, dessen Klinge aus dünnem Stahlblech hergestellt und wie gewöhnlich zwischen zwei dicken Eisenplatten eingelegt wird. Beide Platten sind wie gewöhnlich durch eine Stellschraube s (Fig. 16 Taf. 2) verbunden, jedoch nicht gegen einander verstellbar, da das in die Deckplatte eingesetzte Stück d, welches das Schraubengewinde enthält, genau in eine entsprechende Oeffnung der Unterplatte eingepasst ist. Die von beiden Platten in ihrer ganzen Länge gehaltene Klinge c hat in ihrer Mitte einen langen Schlitz, durch welchen das Stück d geht, so daß die Verstellung möglich wird. Vom Erfinder wird besonders hervorgehoben, daß ein Zittern der Klinge während der Arbeit durch das Uebergreifen der stumpf zugeschärften unteren Kante der Deckplatte über die Unterplatte vermieden sei.

Wo es nicht allzu sehr auf genaue Arbeit ankommt, wird der Centrumbohrer mit losem Messer von P. A. Lorenzen in Wyk auf Föhr (\*D. R. P. Nr. 17676 vom 6. August 1881) wegen der leichten Einsetzung und Benutzung verschiedener Bohrer Verwendung finden können. Etwa  $16^{\rm mm}$  von der Spitze ist in dem Schaft des Bohrers (Fig. 17 Taf. 2) eine Oeffnung a eingeschlagen, in welche das lose Messer b eingesteckt und mittels des Hakens c geführt wird. Es lassen sich so leicht die verschiedensten Messer benutzen, welche auf einen Ring gezogen allein vorräthig gehalten werden.

Die gebräuchlichen *Holzbohrer* mit vorbohrender Spitze verstopfen sich in den Schraubengängen des Vorbohrers leicht mit Spänen und sind

deshalb für die Bearbeitung harter Hölzer untauglich. Dieser Uebelstand wird durch P. A. Gladwin in Boston, Nordamerika (\*D. R. P. Nr. 17998 vom 1. November 1881) in einfachster Weise durch Einschneidung eines besonderen Entleerungs- bezieh. Abführungskanales C (Fig. 18 Taf. 2) in den Vorbohrer beseitigt. Dieser Kanal geht vom unteren Ende der Schraube A aus und zieht sich um den Vorbohrer in der Richtung der Windung des Schraubenganges A hin. Derselbe ist so tief ausgehöhlt, daß er neben schneidenden Kanten die Fähigkeit besitzt, die ganze Masse der los getrennten Späne aufzunehmen und ohne Gefahr einer Verstopfung in den Abführungskanal des Hauptbohrers zu leiten.

Die bekannten Bohrerhülsen zur beliebigen Einstellung der Bohrtiefe haben von H. Herké in Mainz (\*D. R. P. Nr. 17437 vom 5. October 1881) eine zweckmäßige Ausbildung erfahren. Wie aus Fig. 19 und 20 Taf. 2 zu ersehen, wird die Hülse wie üblich, der gewünschten Lochtiefe entsprechend, auf dem Bohrer mittels der Klemmschraube d festgestellt, so daß ihr Ansatz c ein weiteres Eindringen des Bohrers in das Holz verhindert. Neben diesem Ansatz ist nun weiter ein Vorschneider x mit gekerbtem Rande angebracht, welcher das gebohrte Loch am Rande

sauber abrichtet.

Eine handliche Einspannvorrichtung der Bohrer in Bohrkurbeln (Brustleiern) ist an R. Emde in Garsehagen (\*D. R. P. Nr. 16621 vom 21. Juni 1881) patentirt. Statt wie üblich den Bohrer durch eine Klemmschraube in dem Loch des Bohrkopfes zu halten, wird derselbe durch eine nach außen strebende Feder C (Fig. 21 Taf. 2) mittels eines Greifers E festgeklemmt, wenn die Feder durch die Flügelschraube B, deren Anordnung ein langes Gewinde gestattet, niedergeschraubt wird. Der Greifer E ist gehärtet und mit einer meißelartigen Schneide versehen. Die Handhabung ist leicht und bequem, die Einspannung selbst sicher und einfach.

Mg.

#### J. Schuberth's Herstellung von Furnürschachteln.

Mit Abbildung auf Tafel 2.

Die Verwendung von Schachteln und kleinen Kisten, welche aus Holzfurnür zusammengebogen werden, ist eine ganz bedeutende und weit ausgedehnte; Parfümerien, Seifen, Modewaaren u. s. w. werden von vielen Fabrikanten fast nur noch in solchen Behältern verschickt, welche natürlich neben der solideren und transportfähigeren Verpackung den Artikeln auch ein weit eleganteres Aussehen aufprägen. Mit Recht weist Reuleaux unsere deutschen Fabrikanten, namentlich für Ausfuhrartikel, auf eine bessere, gefälligere Verpackung, wie sie in den Spanschachteln in bester und billigster Form gegeben ist.

Nach dem vorliegenden Verfahren von J. Schuberth in Ottakring bei Wien (\*D. R. P. Kl. 38 Nr. 17682 vom 11. September 1881) werden die Furnüre bezieh. Späne in zähem Zustande auf einer Art Haspel in eine der herzustellenden Schachtel entsprechende Form gebogen. Die Enden werden dann über einander gelegt und mittels Nähmaschine zusammen genäht oder geleimt. Der vorgeschlagene Apparat ist in Fig. 22 Taf. 2 im Querschnitt gezeichnet. Auf den Haspelarmen b sind verstellbare Ringe c aufgesteckt, welche durch Dampf o. dgl. heizbare Röhren C tragen. Diese Röhren bestimmen je nach ihrer Einstellung die Form der zu erzeugenden Schachtel, da der Furnürspan M über dieselben gebogen wird. Der Span wird in einem Schlitz  $d_1$  einer Röhre festgeklemmt und durch eine Umdrehung des Haspels dadurch über die Röhren C gebogen, dass sich ein von der Rolle T abwickelndes Band U über denselben legt und ihn fest über die Röhren prefst. Ist der Span M so aufgewickelt, so wird die Haspel für kurze Zeit festgestellt. Wird dann die Haspel wieder frei gegeben, so wiekelt sich das Band U in Folge der Wirkung einer in der Rolle T befindlichen Spiralfeder auf und zieht den Haspel in seine Anfangsstellung zurück, während der Span die ihm gegebene Form beibehält. Für die Beständigkeit der vom Haspel gezogenen Form ist die vorhergegangene Eindrückung der Seitenflächen beim Aufwickeln durch Leisten u auf dem Bande U von großem Nutzen. Der Span wird von dem Haspel abgezogen und die über einander gelegten Enden mit einander durch Nähen oder Leimen verbunden; dann werden die Bodendeckel in bekannter Weise aufgesetzt und die Behälter durch eingelegte Rippen und Reifen u. s. w. im Bedarfsfalle noch verstärkt. Ebenso kann eine bedeutende Verstärkung der Behälter durch Verwendung zweier mit gekreuzten Fasern über einander gelegten Furnüre erzielt werden.

Soll der Behülter scharfe Kanten erhalten, so schiebt man auf die Röhren C Winkeleisen d. Schuberth behauptet, daß einem Brechen des Spanes an diesen Stellen durch das straff übergezogene Band U vorgebengt würde.

#### Cupolofen von Gustav Ibrügger in Norden, Ostfriesland.

Mit Abbildungen auf Tafel 2.

Dieser in Fig. 14 und 15 Taf. 2 dargestellte Cupolofen (\*D. R. P. Kl. 18 Nr. 9713 vom 9. September 1879) eignet sich sowohl für Giefsereien, als für Flufsstahlwerke. Sein Schacht hat ähnlich den Raschette-Oefen einen rechteckigen Querschnitt, dessen Seiten nach aufsen ausgebaucht sind.

Die 36 Formen f und g sind in 2 Reihen angeordnet und münden in schlitzartigen, nach unten gerichteten Oeffnungen in das Ofeninnere. Unter

dem Schachte ist ein Sammelraum B angebracht, welcher mit ersterem durch die Oeffinungen o im Gewölbe in Verbindung steht. Dem Sammelraum kann behufs Verbrennung der durch o von oben tretenden Gase geprefster Wind zugeführt werden. Im Uebrigen ist der Ofen mit gufseiserner Schachtauskleidung L, Windkasten d und e, Ausziehöffnung F und seitlichem Vorherd G des Sammelraumes mit den Gasabzugsöffnungen G versehen.

Soll nur Roheisen umgeschmolzen werden, so beschickt man den Schacht mit Holz, Kokes und Eisen und läßt die beim Anlassen des Gebläses entwickelten Gase durch die Oeffnungen o in den Sammelraum B treten, wo sie unter Zuführung von Gebläseluft verbrannt werden und den Raum B vorwärmen. Sollen Roheisen und Schmiedeisen verschmolzen werden, so bringt man letzteres, in Gestalt von Schrot, mit einer kleinen Menge Holzkohle in den Sammelraum B, worauf der Ofen wie gewöhnlich gefüllt und in Brand gesetzt wird. Ist er in Glut, so wird die Gicht zugedeckt und werden dadurch die Gase gezwungen, den Raum B zu durchstreichen, hier zu verbrennen und das Schmiedeisen in Weißglut zu versetzen. Das durch o niederschmelzende Roheisen verbindet sich nun leicht mit dem Schmiedeisen und kann das Gemisch, nachdem es durch die Oeffnung J umgerührt worden, bei G abgestochen werden. Die zurückbleibende Schlacke wird durch H abgezogen.

In dem Zusatzpatente (\*Nr. 10830 vom 11. März 1880) ist am tiefsten Punkte des Schachtbodens eine seitliche Aussparung angebracht, an deren Ende eine der in den Sammelraum führenden Oeffnungen liegt. Dicht neben dieser liegt ein Schlitzkanal, welcher von der Hauptwindleitung mit Gebläseluft gespeist wird. Die schräge Fläche C ist unterhöhlt und wird dadurch zur Aufnahme des Schmiedeisens eine Brücke gebildet. Die durch D abgehenden Gase können zum Heizen von Flammöfen, Winderhitzungsapparaten u. s. w. benutzt werden.

Nach Glaser's Annalen für Gewerbe und Bauwesen, 1881 Bd. 9 S. 231 kann bei diesen Oefen der Schmiedeisenzusatz bis zu 40 Procent der Roheisenmasse steigen; dabei beträgt der Kokesverbrauch, die Füllkokes eingerechnet, nur 10 Proc. Letzteres ist aus der tiefen Lage der untersten Düsenreihe erklärlich. Diese übt auf das niederschmelzende Roheisen keinen schädlichen Einfluß aus, da dasselbe sofort in den Sammelraum abfließt. In letzterem kann je nach der Menge der zugeführten Lußt eine reducirende oder oxydirende Atmosphäre erzeugt werden, was für die verschiedenen Zwecke, für welche das Gußeisen verwendet werden soll, von Vortheil ist. Um eine kalte Gicht zu erhalten, werden die Kokes genäßt; wie aber durch den später sich bildenden Wasserdampf und dessen Zersetzung durch glühende Kokes eine größere Heizwirkung erzielt werden soll, ist unerklärlich.

#### Ueber neuere Materialprüfungsmaschinen.

Mit Abbildungen auf Tafel 3.

In den Fig. 2 und 3 Taf. 3 ist nach Glaser's Annalen für Gewerbe und Bauwesen, 1882 S. 8 eine Materialprüfungsmaschine der Elsässischen Maschinenbau-Gesellschaft in Grafenstaden dargestellt, bei welcher die Anspannung des Probestückes durch veränderliches Rädervorgelege mit Schraubenspindel geschieht und die übertragene Kraft durch Gewichtshebel mit Laufgewicht gemessen wird. 1 Letzteres geht auf einer horizontalen Schraubenspindel und wird mittels eines Handrades der Belastung entsprechend allmählich nach außen bewegt; einer Umdrehung des Handrädchens entspricht dabei eine Belastungsdifferenz von 500 k. während eine am Umfange des Rädehens angebrachte Theilung Abstufungen bis zu 25k ablesbar macht. Diese Einrichtung dürfte jedenfalls vor derjenigen mit fester Wagschale und veränderlichem Gewichte den Vorzug größerer Handlichkeit haben und zu genaueren Versuchsresultaten führen. Namentlich ist wichtig, daß sich hier die Elasticitätsgrenze scharf markiren wird, indem der Gewichtshebel in Folge der plötzlich eintretenden großen Dehnung des Probestückes auf seine Unterlage herabsinkt. Die Theilung des Hebels geht bis zu 40 000 k; Zulagegewichte machen übrigens Belastungen bis zu 50 000 k möglich.

Besondere Sorgfalt ist auf Construction der Einspannvorrichtung verwendet, welche durch Einsehaltung kugelförmiger Auflagerflächen das Eintreten nicht beabsichtigter Spannungen im Probestück verhindert. Die Maschine läfst sich für Zerreifsungs-, Zerdrückungs- und Biegeproben verwenden; dabei ist die größte Weite zwischen den Einspannapparaten 380 mm, die geringste 150 mm. — Auf Verlangen wird eine Controlwage beigegeben, um ein Nachjustiren der Wägevorrichtung vornehmen zu können.

In der Gesammtanordnung wie in der Einzeleonstruction ist die Maschine gut durchgebildet und dürfte deshalb wohl Beachtung verdienen, wenn ihr auch gegenwärtig noch eine bedeutsame Verbesserung fehlt, welche bei den neuesten Zerreißmaschinen angebracht wurde: die Einrichtung zum Registriren. Das Bedürfniß, den Zusammenhang zwischen Kraft und der dadurch hervorgebrachten Formveränderung im Probestück in allen Phasen auf das genaueste verfolgen zu können, mußte naturgemäß dazu führen, die Zerreißmaschinen mit einem Schreibapparat zu versehen, welcher, selbstthätig arbeitend, das Verhältniß jener beiden Größen in jedem Augenblick verzeichnet.

Eine derartige Zerreißmaschine mit Registrirapparat ist die vom Maschinen-Inspector  $\hat{V}$ . Pohlmeyer in Dortmund construirte, welche in

<sup>1</sup> Vgl. auch Williamson 1882 244 \* 41.

Fig. 4 bis 6 Taf. 3 nach Stahl und Eisen, 1881 S. 236 dargestellt ist. Die Einrichtung derselben ist ohne weiteres aus den Abbildungen zu entnehmen: Der auf das Probestück ausgeübte hydraulische Druck wird durch ein Hebelsystem im Verhältnifs 1:100 reducirt auf den im unbelasteten Zustande vertikal stehenden Schenkel eines Gewichtshebels übertragen und durch dessen Ausschlag gemessen; ein Zeigerwerk mit Maximumzeiger gibt die Belastung direct an; außerdem wird dieselbe aber durch einen Schreibstift auf einer sich der Dehnung des Probestabes entsprechend von rechts nach links verschiebenden Schreibtafel registrirt. Man erhält somit eine graphische Darstellung, an welcher die Ordinaten die Belastung, die Abscissen die Dehnung des Probestabes angeben.

Um das Verhalten desselben innerhalb der Elasticitätsgrenze zu verfolgen, ist ein Fernrohr angebracht, welches durch die Dehnung des Probestabes aus seiner Horizontalen verschoben wird und dessen Ausschlag auf einem in größerer oder geringerer Entfernung aufgestellten Maßstabe abgelesen werden kann. Eine weitere Vorrichtung, welche für besondere Verhältnisse hinzugefügt wird, ermöglicht es, die Versuche bei einer bestimmten Temperatur der den Probestab einhüllenden Luftschicht vorzunehmen. Die Maschine ist für eine Belastung bis zu 100 000k construirt; die Versuche können sich auf absolute, relative und rückwirkende Festigkeit erstrecken. Da die Maschine vollkommen selbstständig arbeitet, so kann der Beobachter seine ganze Aufmerksamkeit dem Verhalten des Probestabes zuwenden.

Nach den Mittheilungen von Pohlmeyer zeigen die gewonnenen Diagramme fast durchweg die in Fig. 7 wiedergegebene charakteristische Form, welche 3 Perioden unterscheiden läßt. Innerhalb der Elasticitätsgrenze ist die Curve ganz oder sehr annähernd vertikal. Die Belastung steigt also, ohne daß eine am Diagramm besonders merkliche Dehnung eintritt; diese erfolgt nun beim Ueberschreiten der erwähnten Grenze plötzlich und zwar zunächst unter gleichbleibender, zuweilen unter abnehmender Belastung; in der dritten Periode findet die Hauptdehnung statt, die Belastung steigt dabei immer langsamer, die Curve geht fast in eine Horizontale über, um dann schließlich vor erfolgendem Bruche wieder rascher zu fallen. Der Verlauf dieser Linie zeigt, daß die bisherige Annahme, die Dehnungscurve sei, abgesehen vom Anfang und Ende, eine sanft ansteigende gerade Linie, nicht richtig war.

Die Registrirvorrichtung, welche ursprünglich nur für das Verzeichnen

Die Registrirvorrichtung, welche ursprünglich nur für das Verzeichnen von Curven bei Zerreißsversuchen eingerichtet war, ist in jüngster Zeit dahin verbessert, daß auch bei Zerdrückungsversuchen Diagramme genommen werden können, worüber jedoch nähere Angaben noch fehlen.

Eine andere registrirende Materialprüfungsmaschine von Herm. Mohr in Mannheim (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 16 960 vom 55 Juni 1881) ähnelt im Princip der oben besprochenen Maschine der Grafenstadener Fabrik in so fern, als der Antrieb durch Rädervorgelege mit Schraubenspindel

erfolgt und die Belastung durch ein Laufgewicht gemessen wird. Der Schreibstift ist hier mit dem Laufgewicht in Verbindung gebracht und verzeichnet das Diagramm auf einer dem Papiercylinder des Indicators nachgebildeten Trommel, welche durch die Dehnung, Zusammendrückung oder Durchbiegung des Probestückes in Drehung versetzt wird.

Wie schliefslich aus einer in der Wochenschrift des österreichischen Ingenieur- und Architektenvereins, 1882 S. 116 enthaltenen Notiz hervorgeht, ist eine vom Ingenieur Stummer Ritter von Traunfels in Wien construirte Zerreifsmaschine mit Registrirvorrichtung seit kurzer Zeit in der Locomotivwerkstätte der Oesterreichischen Nordbahn zu Floridsdorf im Gebrauche; über die Einrichtung derselben und die mit ihr gewonnenen Resultate sind jedoch nähere Mittheilungen nicht gemacht.

Die Verbindung eines Registrirapparates mit der Probirmaschine ist entschieden eine Verbesserung von weittragendster Bedeutung, welche die Möglichkeit genauer Untersuchungen von Materialien über ihr Verhalten bei Belastungen wesentlich fördert und bei der ausgedehnten Verwendung, welche Registrirapparate für sonstige Zwecke bereits fanden, und der geringen Schwierigkeit ihrer Anbringung an Probirmaschinen ist nur zu verwundern, daß man erst jetzt dazu übergeht, ihre Vortheile auch hier nutzbar zu machen.

# Beovide's Maschine zum Abscheiden des Faserstoffes aus den Blättern der Ananas und Agaven.

Mit Abbildung auf Tafel 3.

Aus den Blättern der echten Ananas (Bromelia) wird ebenso wie aus jenen der Agaven (vgl. 1882 244 \* 121) ein Faserstoff gewonnen, welcher je nach dem Grade der Feinheit entweder zu Seilerarbeiten (Taue, Stricke u. dgl.), oder zu Geweben verarbeitet wird. Beide Pflanzen, welche auch mit dem gemeinschaftlichen Namen "Silkgrass" bezeichnet werden, kommen in großen Mengen in Centralamerika vor. Die Ananasfaser ist im Allgemeinen feiner und glänzender als die Agaven- oder Pitefaser und besitzt eine Festigkeit, welche der des russischen Hanfes noch überlegen ist.

Die Entfernung der Gewebetheile von den beiden Seiten der Blätter erfolgt bei dieser an Eug. Beovide in Mineral de Catorce, Mexico, unter Nr. 251818 i. J. 1881 in Nordamerika patentirten, in Fig. 8 Taf. 3 veranschaulichten Maschine durch zwei bezieh, drei in einem Gestell über einander gelagerten Schlagtrommeln, die sich in entgegengesetzten Richtungen zu einander bewegen, so daß der erste Schlagflügel die eine Seite des Blattes, der folgende die andere Seite bearbeitet. Das Material wird bei H mittels der cannelirten Walzen G dem ersten Schlagflügel A

zugeführt, welcher mit einem Rost B umgeben ist, aus dessen Oeffnungen bei I die abgeschiedenen Gewebetheile entfernt werden; durch Vermittelung des Cylinderpaares J werden die Blätter dem sich in entgegengesetzter Richtung bewegenden Schlagflügel  $A_1$  zugeführt, dessen Rost F ebenfalls mit Oeffnungen  $I_1$  versehen ist, wobei die andere Blattseite vom Gewebe befreit wird. Ein drittes Walzenpaar  $J_1$  entfernt den Faserbast aus der Maschine und bringt denselben auf ein endloses Abführtuch K, welches die Fasern an die Stelle befördert, wo dieselben getrocknet und verpackt werden.

Bei 2000 minutlichen Umdrehungen der Schlagtrommeln sollen in der Stunde 28 000 Blätter bearbeitet werden.

E. H.

#### E. Schneider's Geschwindigkeitsmesser.

Mit Abbildungen auf Tafel 3.

Der Geschwindigkeitsmesser von Emil Schneider in Gaarden bei Kiel (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 15528 vom 28. October 1880) soll zur Anzeige der Geschwindigkeit rotirender Maschinentheile dienen. Zu diesem Zwecke ist er durch ein Kegelrad h (Fig. 10 und 11 Taf. 3) mit dem betreffenden Theile verbunden, welches dessen Bewegung auf eine im Boden i des Apparates wasserdicht gelagerte Spindel g überträgt. Diese Spindel trägt an ihrem oberen, in das Gehäuse a hineinragenden Ende vier Flügel f. Im oberen Theile des Gehäuses a hängt ein Gefäs b, in welchem ein Schwimmer c leicht auf und nieder gehen kann. Dieser ist mit einer oben gezahnten Stange d verbunden, welche mit einem den Zeiger tragenden Triebrädchen e in Eingriff steht. Werden die Gefäße a und b mit Glycerin oder einer anderen geeigneten Flüssigkeit gefüllt, so steigt der Schwimmer e in b in die Höhe und das Rädchen e macht eine Linksdrehung. Man füllt so lange nach, bis der Zeiger auf dem Nullpunkt der Skale steht. Etwa in der Folge sich einstellende geringe Schwankungen des Zeigers lassen sich dadurch berichtigen, dass man mittels des Zahnrädchens m, welches in eine Kronverzahnung der Skale eingreift, diese entsprechend verstellt. Kommt die Spindel g durch das Kegelrad h in Umlauf, so werden je nach der Geschwindigkeit dieser Drehungen die Flügel f die Flüssigkeit mehr oder weniger in den Raum zwischen den Gefäsen a und b verdrängen und der Schwimmer c wird der in b mehr oder weniger sinkenden Flüssigkeitssäule folgen. Hierdurch wird aber das Triebrädchen e von der Zahnstange d gedreht und der Zeiger gibt an der entsprechend getheilten Skale die Geschwindigkeit an.

Um auch die Windstärkecurve innerhalb einer bestimmten Zeit erhalten zu können, wird der Apparat dahin abgeändert, daß die Spindel g

durch ein mit hohlen Halbkugeln versehenes Windflügelkreuz getrieben und die Stange d des Schwimmers mit einem Stift versehen wird, welcher sich über einer durch Uhrwerk betriebenen Papiertrommel bewegt.  $C.\ B.$ 

## Verfahren zur Herstellung dichter Güsse; von Friedr. Alfr. Krupp in Essen.

Mit Abbildung auf Tafel 3.

Um diehte Blöcke beim Gießen von Eisen, Stahl, Kupfer, Bronze u. dgl. zu erhalten, besonders das so lästige Steigen weichen Stahles in den Formen zu umgehen, setzt F. A. Krupp (\* D. R. P. Kl. 31 Nr. 17 056 vom 30. Juni 1881) die geschlossene Form gleich nach dem Guße mit einem Behälter in Verbindung, welcher flüssige Kohlensäure enthält.

Der schmiedeiserne, mit geschweißten Fugen versehene Behälter A steht in einem Wasser- oder Oelbade C, welch ersteres durch Zuführung von Dampf oder Wasser durch die Röhren M, N in beliebiger Weise erwärmt oder abgekühlt werden kann. Dadurch kann der Druck der Kohlensäure, welcher schon bei  $15^{\circ}$  bis zu  $52^{\operatorname{at}}$  steigt, bei  $35^{\circ}$  auf  $82^{\operatorname{at}}$ , bei  $100^{\circ}$  auf 400 und bei  $200^{\circ}$  auf  $800^{\operatorname{at}}$  erhöht werden. Die äußerst feste Form B ist in ihrem oberen inneren Theile mit feuerfestem Material F ausgekleidet, um einem allzu raschen Abkühlen und Festwerden der Metalloberfläche vorzubeugen. Die Dichtung zwischen Form und Deckel geschieht durch einen  $\blacksquare$ -förmigen Metallstulpen g.

Beim Gießen durch die kleine Deckelöffnung ist der Deckel durch Splintbolzen fest mit der Form verbunden, während die Verbindung der Form mit dem Behälter A schon hergestellt ist. Gleich nach dem Guß wird die Gußoberfläche mit kaltem oder angewärmtem Sand bedeckt; sodann setzt man den Stulpring g ein, schiebt den Keil H vor und öffnet das Ventil, worauf der Druck auf die Gußoberfläche beginnt. Statt der —-förmigen Stulpen, welche nicht allein wie gezeichnet in horizontaler, sondern auch in vertikaler Lage ( $\mathbf{n}$  oder  $\mathbf{u}$ ) benützt werden, sind auch —-förmige vorgeschlagen; jedoch müssen bei Anwendung der letzteren Deckel und Form besonders gestaltete Anschlußflächen besitzen. Das Verfahren ist auch bei außteigendem Guß verwendbar. In diesem Falle besitzt die oben geschlossene Form in ihrem oberen Theile ein Entlüftungsventil und daneben das Gaszuführungsrohr, während das starkwandige Eingußrohr mit einem conischen Ventil mit Druckschraube verschlossen wird.

Für die Massenherstellung von Eisen- und Stahlblöcken besitzt auch dieses Verfahren wenig praktischen Werth; denn erstens ist eine vollkommene Dichtung der Fugen, deren Flächen keine Bearbeitung erfahren haben und meistentheils von Sand und Schmutz bedeckt sind, durch

Stulpringe höchst unwahrscheinlich, woraus sich ein großer Gasverbrauch ergeben würde; außerdem aber ist nicht einzusehen, wie die Lösung und Wiederherstellung der Verbindung zwischen Form und Gasbehälter so schnell hergestellt wird, daßs selbst bei Benutzung mehrerer Gasbehälter der Guß der Blöcke beim Bessemer- oder Siemens-Martin-Prozeßs nicht aufgehalten wird. Außerdem ist eine Beurtheilung der Höhe des Gusses, also des Gewichtes des Blockes seitens des Gießers durch die kleine Deckelöffnung hindurch nicht gut thunlich. Für Geschützgüsse, welche nur in beschränkterer Anzahl gleichzeitig vorgenommen werden, mag das Verfahren am Platze sein (vgl. 1881 239 136. 1882 243 404.)

#### E. Kirchner's Trockenapparat für Holzschliff u. dgl.

Mit Abbildung auf Tafel 3.

E. Kirchner in Aschaffenburg (\* D. R. P. Kl. 42 Nr. 16565 vom 2. März 1881) verwendet namentlich zum Trocknen von Holzschliff u. dgl. (vgl. 1881239 462) einen mit Erdöl-, Spiritus- oder Gasheizung versehenen, aus drei Kupfermänteln a, b und c (Fig. 9 Taf. 3) bestehenden Kessel, der mit Doppeldeckel d verschlossen wird. Vier Stutzen e verbinden Mantel a mit b und bilden durch das Wasserbad w hindurchgehende Kanäle, durch welche die durch auf der oberen Fläche von c befindlichen 80 Löcher o eintretende, sich an den heißen Flächen von b und c auf annähernd  $100^{\circ}$  erwärmende Luft streicht, welche die auf dem Sieb s locker ausgebreitete feuchte Masse umspült und mit Feuchtigkeit gesättigt durch den Schornstein S in der Mitte des Deckels schnell entweicht. Zwei einander gegenüber stehende Ansätze i dienen zum Nachfüllen von Wasser und Entweichen von Dampf, während der Hahn h zur Feststellung des Wasserstandes im Kessel dient. Der das Thermometer t tragende Doppeldeckel d wird gegen den Kesselrand b durch einen rundum angenähten Filzstreifen g abgedichtet.

#### Leimtrockenapparat von H. Scheidemandel in Landshut.

Mit Abbildungen auf Tafel 4.

Der namentlich zum Trocknen des Leimes bestimmte Apparat von H. Scheidemandel in Landshut, Bayern (\* D. R. P. Kl. 82 Nr. 17365 vom 20: September 1881) enthält im Heizraum A (Fig. 5 bis 8 Taf. 4) schmiedeiserne Dampfröhren, deren Ausdehnung beim Erwärmen durch die elastischen Dampfeintrittsrohre z ermöglicht wird. Ein Schraubengebläse V

treibt angesaugte frische Luft durch diesen Heizkanal und die Oeffnung O in den eigentlichen Trockenraum B, in welchem auf einem Schienengeleise Rollwagen mit den Leimrahmen aufgestellt sind. Die Rollwagen bewegen sich der Luft entgegen, so dafs der trockenste Leim mit der wärmsten Luft in Berührung kommt, die frische Gallerte aber mit bereits abgekühlter Luft zusammentrifft.

Da der Trockenkanal dicht an die Leimwagen anschließt, so erhält die durchstreichende Luft bei verhältnißmäßig geringer Menge eine große Geschwindigkeit. Je größer aber die Luftgeschwindigkeit, um so weniger empfindlich ist der Leim gegen den relativen Feuchtigkeitsgehalt derselben, d. h. der Leim ist bis nahe zur vollständigen Sättigung der Luft im Stande, Feuchtigkeit abzugeben, wenn starke Luftbewegung stattfindet; sinkt die Luftgeschwindigkeit, dann nimmt der Leim Feuchtigkeit aus der Luft an, er wird flüssig, auch wenn der Sättigungspunkt der Luft noch lange nicht erreicht ist. Die Luftwärme wird somit hier sehr vollkommen ausgenutzt, die bei Anwendung von Trockensälen erforderliche Umstellungen der Leimrahmen überflüssig.

Der Wagen mit dem fertig getrockneten Leim wird auf der Schiebebühne s herausgezogen, neuerdings beladen und von der Schiebebühne s aus am anderen Ende des Kanales wieder eingeschoben, wobei die ganze Wagenreihe um eine Wagenlänge vorgerückt wird. Ist die äußere Temperatur der Luft genügend hoch, um eine theilweise Trocknung des Leimes damit vorzunehmen, so wird nach Bedarf an irgend einer Stelle eine Schubthür t aufgeschoben und durch Oeffnung eines der Läden l der Eintritt der äußeren Luft ermöglicht. Die frische Luft strömt nun durch eine Zahl von Wagen hindurch, gelangt dann erst in den Heizkanal, wird erwärmt, zieht durch die anderen Wagen und entfernt sich dann durch eine Oeffnung o an der Decke des Kanales, um durch den Schlauch K ins Freie zu gelangen. Je nach Bedarf können mehr oder weniger Wagen der Vortrocknung unterzogen werden. Ist jedoch die äußere Temperatur zu hoch, um direct damit arbeiten zu können, so soll man durch die Rohre A kaltes Wasser leiten und auf diese Weise etwas abgekühlte Luft von geringem Feuchtigkeitsgehalte erhalten.

Der Apparat soll auch zum Trocknen von Stärke, Albumin u. dgl. verwendet werden (vgl. Büssing 1877 224 \* 293).

#### Schweizer's elektrische Uhr.

Mit Abbildungen auf Tafel 4.

Eine von Jak. Schweizer in Solothurn, Schweiz (\* D. R. P. Kl. 83 Nr. 17632 vom 23. Juni 1881) construirte und von Roth, Schaeffi u. Comp. in Solothurn ausgeführte Uhr benutzt unter Weglassung der sonst üblichen

Motoren — als Feder oder Gewichtskraft — ausschließlich den elektrischen Strom zum Betriebe. Es ist hierbei die anerkennenswerthe Vorrichtung getroffen, daß bei etwaiger zu geringer Stromstärke sofortige Stromunterbrechung und somit Vermeidung jedes unnützen Aufwandes von Elektricität stattfindet.

Der Gang der Uhr geschieht durch Vermittelung eines hufeisenförmigen Elektromagnetes, welcher durch abwechselnden Stromschluss und Stromunterbrechung den Anker K (Fig. 1 bis 3 Taf. 4) regelmäßig anzieht und abstößt. Die letztere Bewegung findet unter Mitwirkung eines Gewichtes P statt, das auf den mit dem Anker bei F drehbar verbundenen Hebel E verschiebbar aufgesteckt ist. Der Anker selbst dreht sich um den Bolzen i. Mittels einer Stellschraube l, deren Spitze sich auf den Anker stützt, läfst sich die Höhenlage des Hebels E und dadurch seine Einwirkung auf das Sperrrad D reguliren. Diese Einwirkung tritt beim Sinken des Gewichtes P ein, indem der bei e drehbar befestigte und durch Feder f mit seinem Zahne in die Zähne des Sperrrades gedrückte Arm G eine Drehung jenes Rades veranlafst. Bei einer bestimmten Tieflage wirkt ferner der mehrgenannte Hebel E mit der Schraube  $E_1$  auf den horizontalen Arm  $r_4$  des Winkelhebels  $r_5$ , rückt dadurch den Zahn r2 des vertikalen Armes aus der Verzahnung des Hebels  $r_1$  aus, so dass der letztere — der Schwere überlassen niedersinkt (vgl. Fig. 3). Diese letztere Bewegung geschieht durch Drehung der Achse p, auf welcher sich zugleich die Scheibe N (Fig. 4) befindet. Dieselbe nimmt also an der Drehung Theil, bringt die vorher durch den Stift t zurückgehaltene Feder M mit der Feder u in Berührung und schließt dadurch den elektrischen Strom. Dies hat zur Folge, dass der Elektromagnet I den Anker K anzieht und ein Heben des Hebels E veranlasst. Bei einer gewissen Höhenlage verlässt auch die Schraube  $E_1$  den Horizontalarm des Winkelhebels  $r_5$  und gelangt nunmehr die Feder  $r_3$  zur Wirkung, welche den Zahn  $r_2$  wieder in Eingriff mit dem mittlerweile von der Zugstange r gehobenen Hebel  $r_1$  bringt. Die Stange r besitzt nämlich an ihrem oberen Ende einen Schlitz, in welchem der an E befindliche Stift  $r_6$  sich frei bewegen kann, jedoch beim Hochgang von E durch Anstoßen an die obere Schlitzbegrenzung an der Zugstange r die Hebung von  $r_1$  bewirkt. Hierbei wird natürlich auch die Scheibe N gedreht und der beschriebene Contact zwischen den Federn M und u aufgehoben. Die Stromunterbrechung dauert so lange, bis die Stellschraube r wieder auf die Feder u drückt. Damit jedoch während der kurzen Zeit des Aufhebens jenes Armes E das Rad D sich ununterbrochen weiter bewege, sitzt das letztere lose auf seiner Achse und wird durch die Spannkraft einer an derselben Achse befestigten Blattfeder a (Fig. 4), die sich gegen den Stift b legt, in Rotation versetzt.

Wie bereits im Eingange erwähnt, ist auch eine Vorrichtung vorhanden, welche bei zu schwachem Strome den Schluß des letzteren

nicht eintreten läßt. Genügt nämlich die Stromstärke nicht, den Anker K niederzuziehen, so wird derselbe bei dem allmählichen Sinken nach der anderen belasteten Seite hin auf den Isolirstift  $h_2$  stoßen, ihn und somit die ihn tragende Feder  $h_1$  niederdrücken, deshalb deren Berührung mit dem Querstück h aufheben. Da nun aber einer der Poldrähte zunächst nach diesem Querstück h bezieh. Feder  $h_1$  führt, ehe er die Windungen des Elektromagnetes bildet, so wird trotz des durch die Bewegung der Scheibe N erzeugten Contactes in der an zweiter Stelle bewirkten Auslösung ein Stromschluß nicht stattfinden können. Schg.

## Weldon's Verfahren und Apparat zur Darstellung von Chlor.

Mit Abbildungen auf Tafel 4.

Nach einem früheren Vorschlage von W. Weldon in London (vgl. 1872 203 501) wurde eine gemischte Lösung von Manganchlorür und Chlormagnesium zunächst in offenen Gefäßen concentrirt, dann im Muffelofen zur Trockne verdampft, die dabei entweichende Salzsäure verdichtet, der Rückstand in einem anderen Ofen unter Luftzutritt geglüht, das entweichende Gemisch von Chlor und Salzsäure entsprechend verdichtet, während die gebildete Verbindung von Mangandioxyd und Magnesia (Magnesiamanganit) mit wässeriger Salzsäure zur Herstellung von Chlor behandelt wurde, um die erhaltene Lösung von Manganchlorür und Chlormagnesium aufs Neue einzudampfen.

Dieses Verfahren hat W. Weldon (\*D. R. P. Kl. 12 Nr. 17050 vom 4. Mai 1881, Englisches Patent Nr. 964 bis 968 vom 7. März 1881) jetzt dahin geändert, daß er die auf einen passenden Concentrationsgrad eingedampfte Lösung der gemischten Chloride von Mangan und Magnesium mit in früheren Operationen erhaltenem Magnesiummanganit mischt, das Gemenge eintrocknet und schließlich bei Luftzutritt erhitzt. Auf diese Weise kann das Eintrocknen der Mischung ohne Schaden für den Trockenapparat geschehen. Die Masse läfst sich leicht in Formen bringen, welche einerseits porös genug sind, um von der Luft durchdrungen zu werden, andererseits hart und unschmelzbar sind, so daß sie bei Luftzutritt erhitzt werden können. Dieses neue Verfahren erfordert weniger Brennstoff als das frühere, gibt aber mehr freies Chlor. Durch die Wirkung des Magnesiummanganits auf wässerige Salzsäure wird nämlich 1/4 des Chlores der letzteren in Freiheit gesetzt, 3/4 aber werden in Magnesium- und Manganchlorür verwandelt. Durch die Erhitzung dieser gemischten Chloride bei Luftzutritt kann man höchstens die Hälfte des Chlores derselben als solches entwickeln, also die Hälfte jener 75 Procent der Salzsäure, zusammen 62,5 Procent von dem Chlor der überhaupt in Anwendung kommenden Salzsäure. Beim Erhitzen der gemischten Chloride mit Magnesiummanganit bei Luftzutritt dagegen erhält man ebenso gut wie früher 25 Procent des Chlores der Salzsäure direct und 0,9 von 75 Procent aus den Chloriden, zusammen also 92,5 Proc.

Wenn das Manganit vorher auf die Temperatur der Lösung der beiden Chloride erhitzt war, so saugt es die letztere so schnell auf, daß man schon durch geringes Umrühren eine innige Mischung erzeugen kann. Man kann nun die Mischung in solchen Verhältnissen machen, daß sie in der Hitze ein kaum feuchtes und nur wenig anhängendes Pulver darstellt, welches mittels Handarbeit oder Maschinen entsprechend geformt wird. Durch diese geformten Massen wird dann Luft hindurch getrieben, welche in einem Winderhitzungsapparate auf hohe Temperatur gebracht worden ist.

Von einem hierzu bestimmten, aus 8 Oefen A bis H bestehenden Apparat veranschaulichen auf Taf. 4 Fig. 12 den Grundrifs, Fig. 13 die Oefen H und G im Längsschnitt und einen Theil des Ofens F im Aufrifs, Fig. 14 einen Querschnitt durch die Oefen B und G. Jeder der 8 Oefen ist in 4 Abtheilungen getheilt mittels der Scheidewände d, welche mit Oeffnungen e für den Uebergang der Gase von einer Abtheilung zur anderen versehen sind. Die durch Röhren I zugeführte erhitzte Luft tritt durch Oeffnungen f mittels beweglicher Bogenröhren L in die Oefen durch die Kanäle a ein. Der Gasstrom geht durch Kanäle b und die beweglichen Bogenröhren M von einem Ofen zum anderen und verläfst schliefslich den Apparat durch die Röhren K, welche man mittels der Oeffnungen g und der beweglichen Bogenröhre N nach Belieben mit jedem der 8 Oefen in Verbindung setzen kann.

Von den Oefen sind immer nur 7 zu gleicher Zeit in der Arbeit, der 8. bleibt zum Entleeren und Beschicken ausgeschaltet. Wenn die verschiedenen Verbindungsröhren die in Fig. 12 angedeutete Stellung haben, so sind die Oefen A bis G in Arbeit, während H ausgeschaltet ist. Alle Oeffnungen f auf Röhre I sind geschlossen, mit Ausnahme derjenigen, welche die Verbindung dieses Rohres durch Rohr L und Kanal a mit dem Ofen A herstellt. Von den Oeffnungen g auf den Röhren K wird nur jene nicht geschlossen, durch welche der Ofen G mit K mittels der beweglichen Verbindungsröhre N verbunden wird. Durch die verschiedenen Verbindungsröhren M steht der Kanal b von A mit Kanal a von B, in gleicher Weise B mit C und schliefslich F mit G in Verbindung. Nachdem alle 4 Abtheilungen der 7 Oefen A bis G mit kleinen Klumpen der Mischung von Magnesium- und Manganchlorür mit Magnesiummanganit gefüllt und die Thüren c aller dieser Oefen fest verschlossen worden sind, wird heiße Luft von I nach A eingelassen; diese streicht durch die 4 Abtheilungen eines jeden der Oefen A bis G hindurch und entweicht schliefslich aus G durch das Verbindungsrohr N nach einer der Röhren K.

Während bei A reine Lust eintritt, wird beim Durchgang durch die 7 Oefen allmählich der Sauerstoff mehr und mehr aufgezehrt und Chlor tritt an seine Stelle, bis das aus G austretende Gasgemenge etwa 30 Gewichtsprocent freies Chlor enthält. Inzwischen ist der Ofen H frisch beschickt worden. Wenn nun die Chloride der Beschickung von A völlig zersetzt sind, unterbricht man einen Augenblick die Zufuhr von heißer Luft, hebt die Verbindungsröhren L und N auf, schliefst die Oeffnungen f und g, mit welchen sie bisher verbunden waren, setzt Rohr I mit Ofen Bdurch das bewegliche Rohr L und Ofen H mit einer der Röhren K durch das bewegliche Rohr N in Verbindung und schaltet das bewegliche Rohr M, welches bis jetzt den Kanal b von A mit dem Kanal a von B verbunden hatte, zwischen G und H ein. Der Ofen A ist jetzt ausgeschaltet und kann entleert und neu beschickt werden. Wenn man die Gebläsemaschine wieder in Gang setzt, so tritt die heiße Luft in B ein und der Gasstrom geht der Reihe nach durch B bis H und durch das Verbindungsrohr Nnach K.

In derselben Weise wird einer der 8 Oefen nach dem anderen ausgeschaltet oder wird zum ersten oder letzten der Reihe. Auf diese Weise kann kein Luftüberschufs in den Apparat eintreten und die Luft gibt ihre Hitze fast vollständig wieder ab, ehe sie den Ofen verläfst. Da ferner der Gasstrom in dem Maße, als er ärmer an Sauerstoff wird, stets mit an Chlor reicheren Theilen der Masse in Berührung kommt, so wird er schließlich sehr reich an freiem Chlor und zwar in stets sieh gleichbleibendem Maße, da dieselbe Menge heißer Luft immer mit sich stets gleichbleibender Menge von Chloriden zusammentrifft.

Wenn man die Luft in die Oefen entweder kalt, oder nicht bis zu dem Punkte erhitzt einläßt, daß sie die Beschiekung auf die nöthige Temperatur bringen kann, so muß man die Oefen so bauen, daß man Feuer unter der Sohle jedes Ofens anbringen kann; es kann sogar wünschenswerth sein, sie als Muffelöfen zu construiren, so daß man sie auch von oben ebenso wie von unten erhitzen kann. In diesem Fall wendet man am besten Gasfeuerung an und richtet es so ein, daß man immer je 4 auf einander folgende Oefen hinter einander nach Belieben heizen kann. Wenn die Heizvorrichtung genügend wirksam ist, wird es hinreichen, wenn die ersten 4 Oefen der Reihe von 7 zusammen arbeitenden geheizt werden.

Beim eben beschriebenen Verfahren muß man die Mischung der concentrirten Lösung von Chloriden mit den durch die Wirkung von Hitze und Luft auf andere Mengen von Chloriden entstandenen Oxyden so machen, daß sie höchstens 15 bis 20 Proc. Chlor enthält, weil an Chlor reichere Mischungen, selbst wenn sie in der Kälte hart und fest sind, bei der zum Trocknen erforderlichen Temperatur weich und plastisch werden. Um daher auch an Chlor reichere Mischungen verarbeiten zu können, muß man dieselben erst einer besonderen Trocknung unter-

werfen, deren Art von der Natur der zu behandelnden Chloride abhängt. Eine Mischung von Magnesium- und Manganchlorürlösung mit Magnesiummanganit gibt bei der Trocknungstemperatur Chlor ab und muß daher in geschlossenen Apparaten getrocknet werden, was nicht der Fall ist bei Manganchlorür oder einem Gemisch von Manganchlorür und Chlorcalcium mit den durch die Erhitzung derselben bei Luftzutritt erhaltenen Oxyden. Im ersteren Falle wird man daher einen Mußelosen anwenden, für letztere Massen aber einen Flammosen oder eine ähnliche Trockenvorrichtung. Durch diese Trocknung erhält man harte, aber hinreichend poröse Massen, welche in kleine Stücke zerbrochen und in die eben beschriebenen Apparate gebracht werden. Für die härteren Stücke, wie man sie durch Trocknen von grösseren Massen einer viel Chloride enthaltenden Mischung erhalten kann, ist der in Fig. 9 bis 11 Taf. 4 dargestellte Apparat vorzuziehen.

Die 8 eisernen, mit feuerfesten Stoffen gefütterten Cylinder A bis H sind mit Eintrittsöffnungen a und b für den Gasstrom, Entleerungsthüren c und senkrechten Scheidewänden d versehen, deren Oeffnungen e den Gasstrom durchstreichen lassen. Die durch Rohr I zugeführte erhitzte Luft tritt durch Oeffnungen e und Rohre e in die Cylinder, während ähnliche Röhren e zur Ueberführung des Gasstromes von einem Cylinder zum anderen dienen. Durch Oeffnungen e in den Röhren e kann man mittels der beweglichen Röhre e den Gasstrom aus jedem der Cylinder in Röhren e ableiten.

Man arbeitet mit dem Apparate in derselben Weise wie mit dem vorhin beschriebenen; doch werden die Cylinder durch die Oeffnungen a und b beschickt. Auch hier sind stets 7 Cylinder hinter einander in Arbeit begriffen, während der 8. ausgeschaltet wird, um entleert und frisch beschickt zu werden. Wenn ein Cylinder oder Ofen entleert worden ist, nachdem die in seiner Beschickung enthaltenen Chloride zersetzt worden sind, muß man die entleerte Masse in zwei Theile theilen, wovon man den einen in wässeriger Salzsäure auflöst. Mit der so erhaltenen Lösung, welche zuerst auf einen hinreichenden Concentrationsgrad verdampft wird, mischt man den anderen Theil der entleerten Masse.

Nach diesem Verfahren geschieht die Herstellung des Chlores somit durch Lösen eines Theiles dieses Rückstandes in Chlorentwickelungsgefäßen mit wässeriger Salzsäure. Die so erhaltene neutrale Lösung wird bis zu einem passenden Concentrationsgrade verdampft, mit dem übrig gebliebenen Theile des festen Rückstandes gemischt und nach passender Formung mit erhitzter Luft behandelt. Das in der ersten Operation erhaltene Chlor ist nicht mit anderen Gasen verdünnt, kann daher in gewöhnlicher Weise absorbirt werden. Das beim Behandeln der Gase mit erhitzter Luft erhaltene Chlor ist dagegen mit anderen Gasen verdünnt und kann auch etwas Salzsäuredampf enthalten. Man

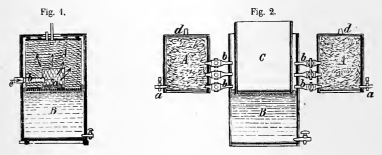
muß es daher erst durch einen Condensationsapparat für Salzsäure leiten und dann das Chlor durch irgend eine der Methoden absorbiren, welche für indifferente Gase enthaltene Gasgemische üblich sind.

## Ueber die Herstellung von Essig.

Mit Abbildungen.

Von seinen Eintauchessigbildern (vgl. 1881 **241** \* 456) beschreibt *F. Michaëlis* in Luxemburg (\* D. R. P. Kl. 6 Zusatz Nr. 17 389 und 17 394 vom 19. bezieh. 31. Juli 1881) zwei neue Formen.

Man läfst den Taucher A (Textfigur 1) mit seinem durchlochten Boden auch bei seinem höchsten Stande in das Essiggut eintauchen und vermittelt die Zuführung der Luft durch den Kasten a, von welchem ein Rohr b nach dem Mantel des Tauchers führt. Dieser Rohrmündung gegenüber ist im Gefäße B das Rohr c angebracht, durch welches die Luft eintritt.



Nach dem zweiten Vorschlage sind die zur Aufnahme der Späne und sonstigen Füllmasse dienenden festen Behälter A (Textfigur 2) mit Hähnen a und Luftöffnungen d versehen. Das zur Aufnahme des Essiggutes dienende, tiefer stehende Gefäß B ist durch mit Hähnen versehenen Röhren b mit den Behältern A verbunden. Wird nun die auf dem Essiggute im Gefäße B schwimmende Bütte C niedergedrückt, so steigt das Essiggut durch die Röhren b der Reihe nach in die Behälter A.

Um Essig zu concentriren, wollen Gebrüder Buck in Lübeck (D. R. P. Kl. 6 Nr. 17946 vom 26. October 1881) in einen gläsernen Behälter zwei Glasgefäße schieben, von denen das eine mit Essig, das andere mit Chlorcalcium gefüllt ist. Letzteres soll dem Essig Wasser entziehen.

# Die direkte Eisenerzeugung in Amerika.

Nachdem R. J. Anderson auf einem Werke in Tyrone, Pennsylvanien, festgestellt hatte, daß die Fabrikation von Eisen nach dem directen Verfahren von C. W. Siemens im Großen mit verhältnißmäßig geringen Kosten möglich sei (vgl. 1881 239 140), wurde, wie das Engineering and Mining Journal, 1881 Bd. 32 S. 431 mittheilt, vor einiger Zeit in Pittsburg die Siemens-Anderson-Steel-Company zur Ausbeutung des Verfahrens gegründet.

Das Prinzip des Verfahrens ist bekanntlich folgendes: Eisenerz wird durch Kohle bei einer solchen Temperatur reducirt, daß das gebildete Eisen in festem Agregatzustand verbleibt, während die Gangarten des Erzes, die Brennmaterialasche und die Zuschläge zu einer flüssigen Schlacke zusammenschmelzen, die theilweise vom Eisen durch Abstechen oder Zängen entfernt werden kann.

Die Hütte besteht aus der Erzzerkleinerungsanstalt und 4 Siemensschen Drehöfen von der auch bei Puddelöfen angewendeten Einrichtung (vgl. 1881 242 \* 123). In Höhe der Absturzbühne der die Hütte berührenden Baltimore-Ohio-Eisenbahn stehen 4 Blake sche Steinbrecher (vgl. 1872 206 \* 346), welche Erz, Kohle und Kalkstein bis auf Graupengröße zerkleinern. Paternosterwerke führen das zerkleinerte Material in eine Reihe von Kasten, deren untere Auslassöffnungen 3m,35 über der Hüttensohle liegen. Aus diesen gelangt das Material in Wagen, welche auf Geleisen über die Oefen gefahren werden können, um die Beschickung durch umklappbare Rinnen in letztere stürzen zu können. Jeder Ofen besitzt 2 Regeneratoren und 2 Gaserzeuger. Außerdem liegt unter demselben Dache noch ein 3t-Hammer zum Bearbeiten der Luppen. Die Regeneratorkammern sind 6m,40 hoch, 3m,05 lang und 2m,33 breit. Die feuerfeste Ziegelfüllung besteht aus Woodlandsteinen. Die Oeffnung, durch welche das Gas in den Drehofen eintritt, hat eine ovale Gestalt von 0m,91 Länge und 0m,33 Höhe. Ueber dieser Oeffnung liegen noch zwei halbmondförmige Züge, von denen jeder mit einem Regenerator in Verbindung steht. Durch den einen tritt die in einem der Regeneratoren erhitzte Luft, verbrennt das aus der unteren Oeffnung kommende Gas, worauf die verbrannten Gase durch den anderen Regenerator zu der gemeinschaftlichen 27<sup>m</sup> hohen Esse gehen.

Die Gas- und Luftventile der Regeneratoren, sowie die Zugklappe der Esse werden von der Kopfseite des Drehofens aus gehandhabt. Letzterer besitzt einen 25<sup>mm</sup> starken, cylindrischen, doppelt vernieteten Mantel und gußeiserne Kopfstücke. Die liehte Länge des Mantels beträgt 3<sup>m</sup>,65, der lichte Durchmesser 3<sup>m</sup>,35. Die Ausmauerung besteht aus 0<sup>m</sup>,11 hohen Steinen, auf welchen eine Erzschicht eingeschmolzen ist. An der Kopf-

seite des Drehofens liegen die Arbeitsöffnung mit der Einsatzthür und 3 Schlackenabstiche. Die Bewegung des Drehofens bewirkt eine zweicylindrige Dampfmaschine mit 0 m,35 Hub- und 0 m,20 Cylinderdurchmesser. Da eine doppelte Schneckenradübersetzung vorgesehen ist, so macht der Drehofen nur eine Umdrehung in 5 Minuten, während die Maschinenwelle sich 180 bis 300 mal in einer Minute umdreht. Der Drehofen wird von zwei Paar Stahlrädern getragen, von welchen das hintere Paar auf Rollen läuft, um den durch Temperaturdifferenzen bedingten Längenausdehnungen des Mantels gerecht zu werden. Beim Beschicken der Oefen wird die oben erwähnte Rinne in die Beschickungsöffnung eingeführt und werden sodann 2500k Erz, 600 bis 800k Kohlen und wenn nöthig bis zu 200k Zuschlagsmaterial in das Ofeninnere gestürzt. In Zukunft soll als Reductionsmittel nur Staubkohle verwendet werden.

Nachdem der Ofen unter fortwährender Drehung während 8 Stunden geheizt worden, ist die Reduction des Erzes beendet und wird nun die Schlacke in eiserne Wagen abgestochen. Sodann werden die einzelnen Luppen, welche oft von sehr unregelmäßiger Gestalt sind, herausgenommen und unter dem Hammer gezängt. Letzteres muß schnell vor sich gehen, da die anfänglich heiße und flüssige Schlacke bald anfängt zu erstarren. Das Gewicht der Luppen schwankt zwischen 88 und 113k und beträgt das Ausbringen 47 bis 53 Procent des eingesetzten Erzes. Das Ausbringen ist gering gegen das früher von Tunner und Holley angegebene, welches nach Ersterem 72,4 Proc., nach Letzterem sogar 88 Proc. beträgt. Der Grund hierfür ist nach der folgenden Analyse in dem hohen Kieselsäure- und dem geringen Kalkgehalt der Erze zu suchen. So enthielt z. B. ein in Pittsburg verhüttetes Erz aus Canada: 12,07 Proc. Kieselsäure, 9,24 Proc. Kalk, 52,21 Proc. metallisches Eisen, 3,75 Proc. Thonerde und 0,03 Proc. Phosphor. Die aus diesem Erze hergestellten Luppen enthielten 82,570 Proc. Eisen, 0,006 Proc. Phosphor, 0,021 Proc. Schwefel und 16,950 Proc. Schlacke.

Das Werk beschäftigt in der Tag- und Nachtschicht zusammen 35 Arbeiter. Das Entleeren eines Ofens dauert eine Stunde, so daß eine Hitze 9 Stunden in Anspruch nimmt. Der Kohlenverbrauch für 1<sup>t</sup> Luppen beträgt 3<sup>t</sup>,25. In letzterer Zahl ist der Bedarf für die Gaserzeuger und Dampfkessel mit eingerechnet. Die Luppen werden als Zuschlagsmaterial für die Flammofen-Flußstahlerzeugung verwendet.

Hoffentlich sind die Amerikaner mit der Mittheilung der ferneren Betriebsresultate nicht zurückhaltend; denn die direkte Eisenerzeugung gewinnt immer mehr an Interesse und verdient auch die Beachtung der mit unreinen Erzen gesegneten Länder, wie z. B. Deutschland, da die Möglichkeit, aus Phosphor und Schwefel stark haltigen Erzen sehr reines Eisen abzuscheiden, erwiesen ist. Die folgenden Analysen geben z. B. die Zusammensetzung verschiedener Erze und Schlacken von dem in Towcester in England ausgeführten Siemens'schen Prozesse:

St.

		Tow	cester Er		Gebrannter	Schlacke nach		
		A	В	C	Kohleneisenst	. 1. Abst.	2. Abst.	
Eisenoxyd		52,04	54,1	50,4	74 bis 80	46,95	$49,\!24$	
Eisenoxydul		Spur	Spur	Spur	8 bis 16	_	7,05	
Manganoxyd		0,223	_	0,11	2 Spur	0,49	Spur	
Thonerde		8,76	12,7	14,1	-	16,50	20,40	
Kieselsäure		16,3	12,3	15,3	2 bis 3	28,10	18,10	
Kalk			<u> </u>		3	2,09	Spur	
Phosphorsaure .		2,4	$2,\!15$	$^{2,1}$	1 bis 1,3	5,22	3,465	
Schwefel		6,033	Spur	Spur	0.3  bis  0.6	1,03	0,408	
Kohlensäure u. W	asser	19,5	14.8	16,3	-		_	
Magnesia		<u> </u>	<u> </u>		2 bis 3	_		
Si	umme	97,296	96,05	98,31	12 —	100,38	99,363.	
Das hieraus gewonnene Luppeneisen enthielt:								
		Eisen .			. 99,710			
		Kohlenste			. 0,120			
		Silicium			. 0,065			
		Schwefel			. 0,027			
		Phosphor			. 0.074			
		Mangan			. Spur			
		0			100,005.			
					= , 5 0 0 0		~	

# Ueber Ausnützung der Brennstoffe durch Zimmeröfen; von Friedr. Bode, Civil-Ingenieur in La Salle, Illinois.

Mit Abbildungen.

Ueber den vorliegenden Gegenstand veröffentlichte F. Fischer (1879 233 \* 133) Versuche, welche an einem Kachelofen und an einem eisernen Ofen, den man als Füllofen ansehen kann, angestellt waren. Ich habe an einem amerikanischen Füllofen ebenfalls Untersuchungen vorgenommen, welche ich als weiteren Beitrag zur Sache mittheile.

Die Abbildung, welche Meidinger (1877 225\* 203) von diesen Oefen bereits gegeben hat, kommt, wie es scheint, einem einfach gehaltenen Modelle zu. Ich gebe, um zu zeigen, mit wie viel äußerem Luxus diese Oefen hier zu Lande ausgestattet werden, noch zwei weitere Abbildungen: Fig. 1 den Ofen für sich darstellend, Fig. 2 Heizofen mit Koch- und Backofen zusammengebaut. Figur 1 stellt allerdings nicht genau den von mir untersuchten Ofen dar, welcher aus einer anderen Fabrik stammt als die Ankündigungskarte, von welcher die Abbildungen entnommen sind; die Abweichungen sind aber ganz unerheblich. Jedenfalls machen diese Oefen, reichlich — bei manchen Stücken zu reichlich — mit Vernickelung und überhaupt mit Verzierungen versehen, einen angenehmen Eindruck, sowohl hinsichtlich ihrer Gestaltung, wie hinsichtlich der Abwechselung in den vernickelten Theilen mit blanken und graphitfarbenen Eisentheilen. Auch die von Meidinger s. Z. gerügte zusammengedrückte Form des Sockels ist verbessert und schlanker gestaltet.

Für die Beschreibung des Ofens kann ich mich großentheils auf die oben angeführte Stelle beziehen, obschon mein Exemplar nicht aus der daselbst genannten Fabrik herrührt. Ich verschweige auch den Namen des Fabrikanten mit Rücksicht auf die von mir gefundenen Resultate, ferner, weil ich der Ueberzeugung bin, daß diese Resultate nicht diesem speciellen Fabrikate ankleben, sondern eine nothgedrungene Eigenthümlichkeit der amerikanischen Füllöfen überhaupt sind, indem die



Fabrikanten der Liebhaberei der Käufer, das Feuer sehen zu wollen, Rechnung tragend, eine erhebliche Anzahl Glimmerscheiben — mehrere solcher Scheiben in eine Thür vereinigt — einsetzen, so daß diese Oefen neben der Aschenfallthür und anderen Zugängen eine große Anzahl Thür- und Fensterfugen enthalten, durch welche überschüssige Luft einströmt. Diese Liebhaberei ist von den "Hartkohlen" (Anthracit)-Oefen sogar auf die "Weichkohlen"-Oefen (für bituminöse Kohle) übertragen,

obschon hier die über dem Brennraum liegenden Glimmerfenster alsbald sieh dick mit Ruß belegen. Schon bei der Feuerung mit Anthracit tritt dies, sobald ein Stückehen bituminöse Kohle unter den Anthracit geräth, sehr leicht ein und es dauert bei schwachem Feuer sehr lange, bei starkem Feuer einige Tage, bis der angesetzte Ruß durch die im Ofen herrschende Glut und den überschüssig einströmenden Sauerstoff wieder weggezehrt ist.

Der Rostkorb ist massiv bis auf eine Reihe am unteren Rande befindlicher Zähne, welche knapp 50mm hoch sind, etwa 25mm breite Zwisehenräume zum Luftzutritt übrig lassen und an deren unterem Ende der Korbdurchmesser ungefähr 310mm beträgt. Der unter dem Korbrost liegende Plattenrost ist gelocht, seitlich am Umfange mit halbkreisförmigen Einschnitten versehen, welche mit den nahe darüber stehenden Zähnen des Korbrostes correspondiren. Die Außenkante des Plattenrostes steht etwa 35mm von der äußeren Ofenwand ab. Durch die so rundum erhaltene Fuge fällt die Asche in den Aschenkasten, wenn der Rost gedreht wird. Derselbe ist mit Stift lose in einen darunter befindlichen, beiderseits befestigten Steg gelagert; von dem Stift geht ein Eisenstab auswärts durch die entsprechend ausgeschnittene Ofenwand und kann an ersteren der abnehmbare Handhebel zur Drehung der Rostplatte angesetzt werden (vgl. Fig. 1 und 2). Die Drehung mag etwa 60 betragen; der Ausschnitt in der Ofenwand für den Eisenstab ist durch einen am Stabe sitzenden Schieber verdeckt.

Ueber dem Korbrost kommen an Diehtungsfugen in Betracht: a) drei Thüren, jede zu 4 Glimmerscheiben und zwar mit im Ganzen etwa 2<sup>m</sup> Dichtungsfuge des Thürgewändes und 4<sup>m</sup>,2 Fuge der Glimmerblätter. b) Der obere Verschlufs des Fülleylinders, dessen dichter Durchmesser etwa 145mm beträgt, hat 660mm Fuge und muß Luft einziehen lassen; fände umgekehrt innere Spannung statt, so würde etwas Rauch ins Zimmer strömen, der Ofen überhaupt sehr schlecht brennen. Dass thatsächlich der obere Verschluss Luft durchläßt, fand ich mehrfach durch die Thatsache bestätigt, daß der Ofen, unterwärts aller Luftzufuhr, soweit es die Mittel gestatten, beraubt, bis oben in den Füllcylinder hinein weiter brannte. - Unterhalb der Verlagerung des Korbrostes hat man: c) drei Thüren in Höhe des Korbrostes, jede mit. zwei Glimmerscheiben, geben zusammen etwa 2<sup>m</sup> Fuge am Thürgewände und 2<sup>m</sup> Fuge der Glimmerscheiben. — d) Der Ausschnitt für den Drehstab des Planrostes gibt 254mm Fuge. — e) Die Asehenfallthür läfst wegen ihrer oben, unten und auch seitlich gekrümmten Form 1<sup>m</sup>,14 Fuge. — f) In der Aschenfallthür ist zur Regulirung der Luftzufuhr ein Coulissenschieber mit vier Oeffnungen vorhanden (den ich nur höchst selten brauche, weil es auch sonst nicht an Luft mangelt), welche wieder zusammen  $810^{mm}$  Fuge darbieten. — g) Der Aschenfallthür gegenüber ist an der hinteren Seite des Ofens, etwas tiefer als erstere liegend, noch eine Thür angebracht,

welche zu den auch von Meidinger zur Darstellung gebrachten unter dem Aschenfall liegenden Zügen führt und 640mm Fuge aufweist. 1 — h) Der Ansatz, durch welchen der Rauch den Ofen verläfst (f der Meidinger schen Zeichnung), ist an meinem Ofen etwas weiter vom Ofen abgelegt (vgl. Textfigur 1) derart, dass zwischen dem Ofen und der Rauchrohröffnung noch Platz bleibt, um einen Theekessel auf den gewonnenen Platz zu stellen. Zu diesem Zwecke ist die Oberseite des so verlängerten Kanales neuerdings mit einem für den Theekessel passenden Loch von 183mm Durchmesser versehen, welches für gewöhnlich durch eine leicht abnehmbare Eisenplattte mit abgesetztem Rande bedeckt wird und so gut geschlossen sein dürfte. — i) Endlich sind unterhalb der unteren Glimmerscheibenthüren noch drei Schlitze mit Coulissenschieber angeordnet, welche zum Einführen des Feuerhakens in den Spalt zwischen Korbrost und Planrost dienen und 684mm Fuge haben.

Der gesammte Betrag an Fugen an dem Ofen stellt sich also auf rund 13<sup>m</sup>. Man kann vielleicht annehmen, daß in den Thüren die unteren Fugen am Gewände und an den Glimmerscheiben sich mit Asche belegen und dann so lange gut schließen, bis einmal Oeffnung der Thür stattfindet. Immerhin bleibt dann noch ein großer Betrag übrig, welcher bei kleineren Oefen — der meinige ist von mittlerer Größe — sich nicht im Verhältniß zum Gebrauch an Kohle ermäßigt. Auch habe ich das erwähnte Theekesselloch in der Zusammenstellung weggelassen, die aus der Zusammenstellung der einzelnen Gußstücke entstehenden Fugen nicht berücksichtigt und außerdem eine Anzahl kleinerer Oeffnungen, welche zum Hängen von Ornamenten bezieh. zum Durchlassen der Schieberund Klappengriffe dienen, ganz übergangen.

Das zum Schornstein führende Rauchrohr bildet ein gebogenes Knie, hat 160mm Durchmesser, steigt 1m,31 senkrecht aufwärts und geht 0m,80 wagrecht bis zum Schornstein. Dieht an letzterem wurden die Gasproben entnommen und das Thermometer eingesenkt. Einschließlich des ovalen auf dem Ofen sitzenden Endes, welches bald in kreisförmigen Querschnitt verläuft, hat das ganze Rohr vier durch Ineinanderstecken der Rohrtheile entstandene Fugen. Der Ofen mißt von den Füßen bis zur Oberkante des Fülleylinders 1m,36, d. i. abgerechnet die Urne. Die Anordnung des Schiebers und der Klappe ist so, wie Meidinger beschreibt. Auch kann ich das von ihm über den Betrieb des Ofens Gesagte lediglich bestätigen und muß insbesondere den reichlichen Abstand von Möbeln oder von der Wand (besonders von der in Amerika häufigen Holzwand)

<sup>1</sup> Alle Thüren können zwar durch äußere Griffe, die sich nach innen in keilförmige, hinter die Ofenwand greifende Haken fortsetzen, fest angedrückt werden; ich beargwöhne aber diese Art des Schlusses und denke mir, dafs wenigstens bei den großen Thüren oberhalb des Korbrostes das Andrücken an einer Stelle in der Mitte gerade ein Oeffnen der Thürspalten in den Ecken erzeugt.

hervorheben, welchen die strahlende Wärmenöthig macht. Schlacken habe ich bei dem vortrefflichen pennsylvanischen Anthracit fast nie bemerkt, welcher zu einer theils staubförmigen, theils stückigen Asche verbrennt, in welcher man kaum jemals unverbrannte Kohlentheile wahrnimmt.

(Schluß folgt.)

# Zur Kenntnifs der Wirkung des Cementes auf Wasserleitungsröhren aus Blei; von Max Bamberger.

Durch die Güte des Hrn. Th. Lott, Secretär der Akademie der bildenden Künste in Wien, erhielt ich ein Stück einer Bleiröhre, welche durch 5 Jahre in einem Verputz von Portlandcement gelegen hatte und welche von einer 1 bis 3mm dicken rothen Schicht überzogen war, deren Aussehen ganz an das im Handel vorkommende Bleioxyd erinnerte. Dieser Ueberzug wurde sorgfältig abgelöst und die mitgerissenen Bleitheilchen mit Zuhilfenahme einer Lupe entfernt. Das specifische Gewicht dieses Pulvers, welches bei 15° sorgfältig bestimmt und auf den luftleeren Raum reducirt worden war, schwankt zwischen 8,002 und 9,670, welches Schwanken durch das Vorhandensein von metallischem, dem Bleioxyd beigemengten Blei und Bleicarbonat zu erklären ist. Die qualitative Analyse ergab, daß dieses Pulver Bleioxyd, Blei, Kohlensäure, Wasser und Spuren von Calcium enthält.

Die qualitative Bestimmung des Bleies wurde nach der gewöhnlichen Methode, als Bleisulfat, vorgenommen, die des Wassers und der Kohlensäure erfolgte durch Erhitzen der Substanz in einer Verbrennungsröhre, wobei ersteres von einer Chlorcalciumröhre, letztere vom Liebig'schen Kaliapparat aufgenommen wurde.

Um das im Bleioxyde beigemengte metallische Blei quantitativ zu bestimmen, war es nothwendig, die dem Bleioxyde entsprechende Sauerstoffmenge durch Reduction mittels sorgfältig gereinigten und getrockneten Wasserstoffes zu ermitteln. Aus der Gewichtszunahme der vorgelegten Chlorcalciumröhre wurden nach Abzug des Wassers die Menge des an Blei gebundenen Sauerstoffes mit 0s,06457 berechnet, welcher 84,89 Proc. Bleioxyd und 78,78 Proc. freies Blei entsprechen; die als Bleisulfat bestimmte Gesammtmenge an Blei betrug 91,11 Proc. Aus der Differenz dieser Zahlen ergibt sich die Menge des dem Bleioxyd beigemischten metallischen Bleies zu 12,33 Proc.

Die Zusammensetzung des Pulvers ist sonach folgende:

Bleioxyd							84,89	
Blei							12,33	
Wasser .							0,99	
Kohlensäu	re						1,53	
Kalk							Spur	
In Salpete	rsä	пe	u	nlö	sl.		$0,\!16$	
				Su	mn	ie-	99,90.	

Dieser Ueberzug am Bleirohre scheint durch die Wirkung des Sauerstoffes der Luft im Vereine mit jener des im Mörtel enthaltenen Kalkes gebildet worden zu sein, wobei daran erinnert werden mag, daß schon Besnou (1876 219 459) beobachtete, daß Blei von Kalkwasser sehr angegriffen wird.

Technische Hochschule. Laboratorium des Prof. A. Bauer. Wien, Mai 1882.

# Ueber Flammenschutzmittel; von Ferd. Fischer.

Die Ausstellung für Hygiene und Rettungswesen in Berlin, welche am Dienstag den 16. Mai eröffnet werden sollte, ist am 12. Mai größtentheils, namentlich das Hauptgebäude mit den Ausstellungsgegenständen, niedergebrannt, eine große Menge geistiger Arbeit und mehrere Millionen Mark an Geldwerth sind in wenigen Minuten vernichtet. Nicht minder betrübend ist die erschreckende Zunahme der Theaterbrände, von denen nach A. Fölsch 1 in den letzten 100 Jahren mehr als 460 stattgefunden haben, entsprechend einem Geldwerth von über 500 Millionen Mark.. In frischer Erinnerung sind noch die Theaterbrände in Prag und in Schwerin (16. April 1882), besonders furchtbar die mit dem Verlust von zahlreichen Menschenleben verbundenen Theaterbrände in Saragossa (1788), wobei 600 Personen, in Quebeck (1848), bei welchem mehr als 500 Personen, in Petersburg (1836), Karlsruhe (1847), Brooklyn (1876), Nizza (1880) und schliefslich der Brand des Ringtheaters in Wien am 8. December 1881, bei welchem etwa 400 Menschen erstickten und verbrannten. Erinnert man sich ferner an den Brand des Schiffes "Austria" (1857) und den der Kirche "La Campania" in St. Jago am 8. December 1863, bei welchem in kaum 10 Minuten mehr als 2000 Frauen ihren Tod fanden, so ist wahrlich Grund genug vorhanden, sich nach Mitteln umzusehen, welche geeignet sind, die Wiederkehr solcher Ereignisse zu verhüten.

Zur Entstehung bezieh. Ausbreitung eines Brandes ist es erforderlich, daß die brennbaren Gegenstände mindestens auf ihre Entzündungstemperatur gebracht und erhalten werden und daß eine hinreichende Menge Sauerstoff zugeführt wird. Alle Flammenschutzmittel wirken daher theils durch Abkühlung, theils durch Abhalten der Luft, theils bewirken sie beides.

Lediglich abkühlend wirkt ein kräftiger *Luftstrom*, wie wir ihn täglich mit Erfolg zum Ausblasen der Kerzen und Oelflammen verwenden,

<sup>1</sup> A. Fölsch; Theaterbrände und die zur Verhütung derselben erforderlichen Schutzmaßregeln (Hamburg 1882. O. Meißner). Vgl. auch E. M. Shaw: Fires in Theatres (London 1877).

während die Herstellung eines zum Löschen brennender Häuser u. dgl. genügenden Luftstromes bis jetzt praktisch nicht ausführbar erscheint.

Wasser wirkt vermöge seiner hohen Verdampfungswärme zunächst abkühlend, der gebildete Wasserdampf, sowie auch direct zugeführter Wasserdampf 2 vermöge seiner großen specifischen Wärme abkühlend. gleichzeitig auch luftverdrängend. Das gleiche gilt für Schwefligsäure 3, deren Anwendung bereits i. J. 1722 von Geoffroy empfohlen wurde, sowie für Kohlensäure (vgl. 1879 232 484), deren specifische Wärme für gleiches Gewicht kaum halb so groß als die des Wasserdampfes, für gleiches Volumen aber etwa ebenso groß ist (vgl. 1881 242 42). Die bereits von Philipps (1849 124.412) empfohlene gleichzeitige Anwendung von Kohlensüure und Wasserdampf hat daher keinen ersichtlichen Zweck, während die Verwendung flüssiger Kohlensäure, abgesehen von ihrer nicht wegzuläugnenden Explosionsgefahr, sei es direct, sei es als Triebkraft für den zu schleudernden Wasserstrahl, wie sie von Barber (Wagner's Jahresbericht, 1875 S. 538, 1881 S. 1053) und Raydt (1881 242 230) empfohlen wurde, für einige Zwecke immerhin brauchbar sein mag. Chloroformdämpfe (1874-214-421) wirken ihres hohen specifischen Gewichtes wegen wohl vorwiegend luftverdrängend. Auch das bereits i. J. 1788 von Cointroux mit Erfolg angewendete Aufwerfen von Erde und Asche, das Auflegen von Decken u. dgl. wirkt wesentlich durch Luftabschlufs, während das Auflegen von Drahtnetzen (vgl. 1827 24 95. 1861 162 399. 1869 192 344) das brennbare Gasgemisch durch Abkühlen unter die Entzündungstemperatur löscht.

Es ist nun meist sehr leicht, einen eben entstehenden Brand zu unterdrücken, schwer, ja oft unmöglich, eine bereits entwickelte Feuersbrunst zu löschen. Man hat daher schon lange versucht, die brennbaren Stoffe schwer entzündlich, bezieh. schwer verbrennlich zu machen, indem man dem Löschwasser Salze, Thon u. dgl. zusetzte 4, oder, was jedenfalls weit besser ist, indem man Holz, Kleidungsstücke, Decorationen u. dgl. mit Salzen tränkte oder mit schützenden Ueberzügen versah. So sollen die alten Römer bereits Gemische von Essig und Thon verwendet haben; Wild benutzte bereits i. J. 1735 Gemenge von Alaun, Borax und Vitriol, Fagot empfahl in den Abhandlungen der Akademie zu Stockholm (1740) Alaun und Eisenvitriol, während im Dictionnaire de l'Industrie (1786) Gemenge von Alaun, Eisenvitriol und Kochsalz zum Unverbrennlichmachen von Holz empfohlen wurden, Origo (1831 42 217) tränkte Kleidungsstücke mit Alaun und Gyps.

Vgl. 1832 43 313. 1833 48 89. 1838 67 383. 1839 74 441. 1841 79
 1852 123 245. 124 155. 1853 130 153. 1858 150 317. 1859 154 8.
 1861 160 114. 1872 203 258. 1872 206 411. 1873 207 78. 208 281.
 Vgl. 1830 35 321. 1849 111 381. 1858 150 158. 1859 152 30. 1873
 210 157. 1878 229 303. 1879 233 86. 1881 240 161.

<sup>4</sup> Vgl. 1836 60 470. 61 379. 1843 90 78. 1845 98 334. 1849 111 156. 377. 1878 229 303.

Von neueren Vorschlägen sind folgende erwähnenswerth. Sieburger (1872 205 277) emptiehlt zur Schwerverbrennlichmachung von Holz eine Lösung von Alaun und Eisenvitriol. Das von Burnet (1849 111 385) und Sorel (1858 148 124) vorgeschlagene Chlorzink wirkt zwar gut, hat aber nach Sieburger den Nachtheil, beim beginnenden Brande erstickende Dämpfe zu entwickeln, welche bei Anwendung desselben in geschlossenen Räumen eine Rettung unmöglich machen. Das von Kletzinsky (1866 179 406) als Zusatz zur Stärke oder Schlichte vorgeschlagene Gemisch von schwefelsaurem Zink, schwefelsaurem Magnesium und Ammoniakalaun verspricht wenig Erfolg.

Abel (1860 158 76) taucht Gewebe in eine Lösung von basisch essigsaurem Blei, dann in Wasserglas. Für Holz hat sich die von Buchner (1844 92 78) vorgeschlagene Behandlung mit Eisenvitriol und Wasserglas bewährt, weniger das von Münsing (1840 76 364) vorgeschlagene Mangansulfat, während die schon i. J. 1705 von Homberg empfohlene, dann von Kyan (1833 49 456. 50 299. 1838 68 471. 69 365) weiter vervollkommnete Holzconservirung mittels Quecksilberchlorid hier kaum in Frage kommen kann.

Zum Ueberziehen von Holz wurde von Paimboeuf (1839 73 239) ein Gemisch von Kalk, Alaun und Chlornatrium verwendet, von Anderen Kalk, Gyps, Thon u. dgl. mit Leimlösung (1840 78 160), von Moshammer (1854 134 440) Kalk mit etwas Alaun, von Masson (1857 144 465) auch für Gewebe Chlorcalcium mit essigsaurem Calcium. Dagegen versuchte Karmarsch (1844 93 383) vergeblich, befriedigende Resultate durch Niederschlagen von Gyps innerhalb der Faserstoffe zu erreichen.

Nowbotham (1860 158 441) empfahl wieder den bereits von Gay-Lussac (1821 4 255) vorgeschlagenen Borax, Patera (1872 203 481) verwendete für Gewebe mit bestem Erfolg Borax mit schwefelsaurem Magnesium, so daß sich auf der Faser borsaures Magnesium bildete. L. Navarro (Englisches Patent Nr. 288 vom 23. Januar 1877) fügt diesem Gemisch schwefelsaures Ammonium hinzu, während J. A. Martin (1882 243 85) Borax mit Ammoniumverbindungen verwendete, Hager (1873 210 157) phosphorsaures Ammonmagnesium mit wolframsaurem Natrium.

Nach Versuchen von Versmann und Oppenheim (1860 158 66) sind die von Fontenay (1833 49 266) u. A. vorgeschlagenen Chloralkalien unbrauchbar, die von Brugnatelli (1821) und Wittersteaf (1838 68 473) angepriesenen kohlensauren Alkalien nicht empfehlenswerth; auch die von Sala (1880 236 501) in Vorschlag gebrachten ätzenden Alkalien dürften höchstens für Holz brauchbar sein. Wasserglas wurde von J. Fuchs (1825 17 465. 1826 19 108. 1849 111 383), dann von Letellier (1838 68 75) empfehlen. Bei bewegten Geweben wird das Wasserglas nach Morin (1841 81 118) leicht abgerieben, während sich gutes Wasserglas für unbewegliche Gewebe, Papier und Holz durchaus bewährt hat. Empfehlenswerth ist der Vorschlag von Sandham (1858 149 195) das

zu schützende Holz erst mit Wasserglas, dann mit Kalkmilch zu überstreichen; ein solcher Ueberzug wird nicht durch Regen abgewaschen und ist auch gegen Stofs wenig empfindlich.

Phosphorsaures Ammonium wurde von Gay-Lussac (1821 4 255) und Döbereiner (1859 153 394) mit bestem Erfolg angewendet, um Gewebe schwer verbrennlich zu machen; dahin gehört auch die sonderbare Vorschrift zur Herstellung von "Hottine" (1865 178 415). Weniger gut als Ammoniumphosphat ist das von Prater (1839 74 373) vorgeschlagene Chlorammonium mit Zinnehlorür, während das von R. Smith (1849 111 382) empfohlene schwefelsaure Ammonium nach Versuchen von Versmann und Oppenheim (1860 156 157. 158 66) für alle die Stoffe zu empfehlen ist, welche nicht mit heißem Bügeleisen in Berührung kommen. Für letztere hat sich namentlich eine mit 3 Proc. Natriumphosphat versetzte Lösung von wolframsaurem Natrium bewährt. Patera (1872 203 481) verwendet ferner schwefelsaures Ammonium und Gyps in wechselnden Verhältnissen.

Um Gewebe unentflammbar zu machen, sind wolframsaures Natrium, borsaures Magnesium, schwefelsaures und phosphorsaures Ammonium zu empfehlen. Holz ist mit Wasserglas und Kalkmilch oder Eisenvitriol zu bestreichen, oder aber mit Kalkmilch oder Metallsalzlösungen wo möglich unter Druck zu tränken.

Beim Brennen von Holz oder Geweben findet zunächst in Folge der von außen zugeführten Wärme eine Entgasung statt, die entwickelten Gase verbrennen mit der zutretenden atmosphärischen Luft und in Folge der dadurch entwickelten Wärme werden neue Theile entgast. Die organischen Stoffe und die daraus gebildete Kohle sind aber schlechte Wärmeleiter; die mit Wärmeabsorption verbundene Entgasung würde daher sehr langsam fortschreiten, wenn nicht gleichzeitig die an der Oberfläche gebildete Kohle vergast würde, bei hinreichender Temperatur durch Zersetzung von Kohlensäure und Wasser unter Bildung von Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffen, ein mit großer Wärmeabsorption verbundener Vorgang, namentlich aber durch Verbrennung zu Kohlensäure und Kohlenoxyd auf Kosten des Sauerstoffes der zutretenden atmosphärischen Luft, wodurch gleichzeitig die Temperatur erhöht wird. Da bei hoher äußerer Temperatur das Eindringen der Wärme nie völlig verhindert werden kann, so ist auch niemals an eine völlige Verhinderung der Entgasung oder der Verkohlung zu denken und kann daher auch von einer Unverbrennlichmachung von Holz und Geweben keine Rede sein. Wohl aber ist man im Stande, das Eindringen der Wärme durch schützende Ueberzüge oder passende Tränkung zu erschweren, namentlich aber die Vergasung der gebildeten Kohle fast ganz zu verhindern und dadurch die Entgasung der darunter liegenden Theile wesentlich zu verlangsamen, die Verbrennung von Holz, Geweben, Papier u. dgl. somit

so sehr zu erschweren, daß sie nur dann verbrennen, wenn bei Luftzutritt dauernd größere Wärmemengen zugeführt werden.

Die mit den genannten Stoffen unentflammbar gemachten Gewebe verkohlen daher wohl, wenn sie einer Gasflamme u. dgl. zu nahe kommen, brechen aber nicht in Flammen aus, sind daher auch nicht im Stande, das Feuer fortzupflanzen, wie die nicht mit solchen Salzen behandelten Decorationen beim Kirchenbrand in St. Jago oder im Wiener Ringtheater. Entsprechend behandeltes Holz brennt äußerst schwierig, kann daher mindestens sehr leicht gelöscht werden, auch wenn auf oder unter dem Fußboden Hobelspäne u. dgl. aus Unvorsichtigkeit entzündet wurden, welche (Zeitungsnachrichten zu Folge) das leider nicht unentflammbar gemachte Holz des Ausstellungsgebäudes für Rettungswesen so rasch in Flammen setzten, daß Rettung unmöglich war.

Zwar bezweifle ich, daß Flammenschutzmittel jemals so allgemein Eingang finden, daß überall die Fenstervorhänge, leicht entzündlichen Damenkleider u. dgl. unentflammbar gemacht werden, so wünschenswerth dies auch sein würde; wohl aber dürfte die Forderung zu stellen sein, daß in Theatern, Kirchen, auf Schiffen, namentlich aber auch in den aus leichten Holzbrettern hergestellten Ausstellungsgebäuden die zu Decorationen, Vorhängen u. dgl. verwendeten Gewebe, sowie alle Holztheile mit passenden Flammenschutzmitteln behandelt werden, welche zwar nicht jede Feuersgefahr ausschließen, die Löschung eines etwa ausbrechenden Feuers aber so leicht machen, daß solche ungeheure Verluste an Menschenleben und Eigenthum, wie die erwähnten, nicht wieder vorkommen können.

# Verfahren zur Abscheidung des Ammoniaks aus dem Leuchtgase.

Um Leuchtgas auf trockenem Wege von Ammoniak zu befreien, lassen F. J. Bolton und J. A. Wanklyn in Westminster, London (D. R. P. Kl. 26 Nr. 16788 vom 24. Juni 1881) das von Theer befreite Rohgas durch einen Reiniger gehen, in welchem auf Horden Superphosphat ausgebreitet ist, so daß sich Ammoniaksuperphosphat bildet, welches als Düngemittel Verwendung findet.

Bei auf der Gasanstalt in München danach ausgeführten Versuchen, über welche *H. Bunte* im *Journal für Gasbeleuchtung*, 1882 S. 282 berichtet, wurden 1500 k Mezillones-Superphosphat mit 18,7 Proc. löslicher Phosphorsäure auf dem Boden ausgebreitet und mit etwa 75 l Gaswasser unter gleichzeitigem Umschaufeln der Masse besprengt. Dadurch soll freie Schwefelsäure im Superphosphat, welche durch Absorption der schweren Kohlenwasserstoffe die Leuchtkraft des Gases schädigen könnte, neutralisirt,

sowie durch die beim Besprengen entwickelten Gase, Kohlensäure und Schwefelwasserstoff, die Masse porös gemacht und die Absorptionsfähigkeit erhöht werden. Anfänglich wurde ein gewöhnlicher Reinigerkasten benutzt, in welchem das Superphosphat 10 bis 15cm hoch ausgebreitet wurde, während die untere Schicht zur Abhaltung der letzten Spuren Theer mit Sägespänen belegt war. Das aus dem Reiniger kommende Gas enthielt in 100cbm durchschnittlich 05,56, das aus den Scrubbern eintretende Gas dagegen 60g Ammoniak, wobei zu bemerken ist, daß in England 11g,4 in 100cbm gesetzlich gestattet sind. Später wurde ein cylindrischer Kasten von 3m Durchmesser und 2m Höhe hinter den mit Gaswasser berieselten Scrubbern angebracht, in welchem die beiden oberen Horden mit Superphosphat, die unteren mit Sägespänen belegt waren. Unmittelbar nach Einschaltung des frisch beschickten Reinigers enthielten 100cbm Gas vor demselben 97g Ammoniak, hinter demselben 1 bis 2g.

Mit der zunehmenden Sättigung des Superphosphates erhöhte sich der Ammoniakgehalt des austretenden Gases und dasselbe zeigte nach vollständiger Sättigung der Masse nahezu den gleichen Gehalt an Ammoniak wie vor dem Apparat. Sobald das austretende Gas größere Mengen von Ammoniak enthielt, wurde der Reinigungskasten ausgeschaltet, die ausgenützte Masse entfernt und durch neue ersetzt. Da nur ein Apparat zur Verfügung stand, so war es nicht möglich, wie bei der Schwefelwasserstoff- bezieh. Eisenoxyd-Reinigung durch einen zweiten mit neuer Masse beschickten Reiniger ununterbrochen die letzten Spuren von Ammoniak zu entfernen. Das in den Reiniger gebrachte hellbraune Pulver war nach der Ausnützung meist dunkel bis schwarz gefärbt und zu einem festen, jedoch porösen, trockenen Kuchen zusammengebacken. In den meisten Fällen zeigte nur die unterste Lage ziemlich gleichmäßig diese Beschaffenheit, während die obere Lage nur an der Oberfläche geschwärzt und zusammengebacken, im Uebrigen aber weniger ausgenützt war, wenn nicht die Einwirkung des Rohgases sehr lange gedauert hätte und das austretende Gas noch reichliche Mengen Ammoniak enthielt.

Nach wiederholten Untersuchungen enthielten 100cbm Gas nach der Hydraulik 427, vor dem Condensator 388, vor den Scrubbern 220, nach den berieselten Scrubbern 59,5, nach dem Superphosphat 3g,4 Ammoniak. Das Amoniakwasser hatte nach wiederholtem Ueberpumpen im Liter 19g,2 Ammoniak.

Bei der folgenden Versuchsreihe betrug der stündliche Gasdurchgang etwa 500 bis 600cbm, der Widerstand im Apparat 1 bis 3cbm Wassersäule. In Folge der Aussetzung der Berieselung stieg der Ammoniakgehalt hinter den Serubbern nach einigen Tagen von durchschnittlich 60 auf 108s in 100cbm Gas, während das aus dem Apparat austretende Gas 8 bis 9s, später durchschnittlich 12s, bei zunehmender Sättigung des Superphosphates schließlich 59s Ammoniak enthielt. Der Apparat wurde

dann ausgeschaltet, entleert und neu beschickt. Die zu einem porösen Kuchen zusammengebackene Masse reagirte meist völlig neutral oder alkalisch; eine Mischprobe enthielt 7,5 Proc. Ammoniak und 0,46 Proc. Rhodan.

Auf der Münchener Gasanstalt wurden zur Zeit der Versuche Saarkohlen Heinitz I verarbeitet, wovon 1<sup>t</sup> durchschnittlich 300<sup>cbm</sup> Gas und 100<sup>1</sup> 10procentiges Ammoniakwasser gibt. Die Gesammtmenge des Ammoniaks, welche aus dem Stickstoff der Kohle unter den Betriebsverhältnissen der Münchener Gasanstalt entwickelt wird, beträgt im Durchschnitt für 1000<sup>k</sup> Kohle 2130<sup>g</sup>. Bei wiederholter Berieselung der Serubber mit Gaswasser sind von dieser Gesammtmenge im Gaswasser 1950<sup>g</sup> vorhanden, 180<sup>g</sup> bleiben im Gase zurück, so daß bei Einführung des Superphosphatverfahrens nur 8,5 Procent des Gesammtammoniaks hierdurch absorbirt werden. Wird die Berieselung unterbrochen, so enthält das Gas hinter den Serubbern noch 108<sup>g</sup> Ammoniak in 106<sup>cbm</sup>, wovon 100<sup>g</sup> oder 14,1 Proc. in dem Superphosphat gewonnen werden. Werden die Serubber ganz ausgeschaltet und gelangt das Gas mit durchschnittlich 220<sup>g</sup> Ammoniak in 100<sup>cbm</sup> in die Superphosphatreinigung, so werden 1470<sup>g</sup> im Gaswasser, 660<sup>g</sup> oder 31 Proc. im Superphosphat gewonnen.

Bei der Werthbestimmung des erhaltenen Ammoniaksuperphosphates ist die etwaige ungünstige Wirkung der Rhodansalze und die Ueberführung der löslichen Phosphorsäure in den sogen. präcipitirten Zustand zu berücksichtigen.

#### Verwendung des Leuchtgases zu Heizungs- und Lüftungszwecken.

Die Verwendung des Leuchtgases zu Heizungs- und Lüftungszwecken, welche des hohen Preises dieses Brennstoffes halber naturgemäß nur in besonderen Fällen sich vortheilhafter erweist als diejenige anderer Brennstoffe, wird mehr und mehr ins Auge gefäßt; zum Beispiel wird dieselbe zur Lüftung bezieh. Erwärmung der Saugschornsteine in Miethhäusern empfohlen (vgl. Semaine des constructeurs, December 1881 S. 296). In der That dürfte für Miethwohnungen, in denen selten gleichmäßige Ansprüche gestellt werden und nur schwer der Kostenantheil eines gemeinsamen Betriebes festzustellen ist, die Lüftung durch einzelne in den Wänden untergebrachte Saugschlotten allen anderen Luftanordnungen vorzuziehen sein. Solche Vereinzelung der Saugschlotten bedingt aber ohne weiteres Leuchtgas oder Erdöl als Brennstoff, da die mühselige Bedienung vieler gewöhnlicher Feuerungen, sowie der durch diese verursachte Schmutz die Mehrkosten jener Brennstoffe mehrfach aufwiegt, ja in den meisten Fällen von der Benutzung einer entsprechenden Anlage abschrecken dürfte. Die in der Quelle angegebenen Regeln für eine zweckmäßige Anlage sind nicht neu; hervorzuheben wäre aber der seit 1840 bekannte, jedoch bisher zu wenig gewürdigte Satz, daß die Verbrennungsproducte der Beleuchtungsflammen besonders und zwar durch die ihnen innewolnende Wärme abgeführt werden müssen.

dals die Verbrennungsproducte der Beleuchtungstammen besonders und zwar durch die ihnen innewohnende Wärme abgeführt werden müssen.

Soll die Sauglüftung ohne "Zug" arbeiten, d. h. soll durch sie an keiner Stelle des betreffenden Zimmers die bekannte, unangenehme Empfindung des "Ziehens" hervorgebracht werden, so ist für eine geeignete Luftzuführung zu sorgen, vermöge welcher die frische Luft mit einer Temperatur einströmt, die höchstens wenige Grad unter der Zimmertemperatur liegt. Man erreicht dies

vielfach mittels Einleitung der frischen Luft durch einen den Heizofen durchbrechenden senkrechten Schacht oder durch Vorwärmung der Luft im Raume zwischen dem Ofen und dessen Mantel. Rob. Boyle und Söhne in London (vgl. Iron, 1881 Bd. 18 \* S. 517) wollen diese Luftvorwärmung von der eigentlichen Heizung trennen, so dafs sie im Stande sind, die betreffende Einrichtung an der Außenwand anzubringen, also mit kurzen Zuleitungskanälen ihren Zweck zu erfüllen. Zu dem Ende stellen sie vor die dicht über dem Fußboden angebrachte Maueröffnung, welche zur Einführung der frischen Luft dienen soll, einen oben offenen, schrankartigen Kasten, so daß die Luft in der Richtung nach oben austritt. Innerhalb dieses Kastens befindet sich eine schmiedeiserne Röhrenschlange, durch welche die Verbrenuungsproducte einer Gasslamme strömen; diese entweichen, nachdem sie ihre Wärme abgegeben haben, ins Freie.

Eine andere Art der Leuchtgasverwendung für die vorliegenden Zwecke läfst das Bestreben erkennen, die Kosten des Brennstoffes möglichst gering zu machen. W. Schönheyder in London (Engineering, 1881 Bd. 32 \* S. 360 und etwas abweichend Iron, 1881 Bd. 18 \* S. 321) bringt die Beleuchtungsflamme des Zimmers in geeigneter Höhe und Ausstattung am Ofen an. Der Rauch durchströmt den Ofen und entweicht oben in einen Schornstein, welcher gleichzeitig als Saugschornstein dient. Man kann nun den Ofen: 1) für Umlaufsheizung verwenden, indem man die Luft des Zimmers nahe über dem Fußboden schöpft, an den Heizflächen sich erwärmen und oben in das Zimmer zurücktreten läfst, oder mittels desselben 2) durch frische Luft die Erwärmung des Raumes hervorbringen, indem man dem Freien entnommene Luft den vorhin genannten Weg machen läfst, während eine gleiche Menge der Zimmerluft dicht über dem Fußboden abgesaugt und dem vorhin erwähnten Saugschornsteine zugeführt wird, oder endlich 3) zur Sommerlüftung gebrauchen. Alsdann wird die Zimmerluft am oberen Ende des Ofens angesaugt, nimmt während des Niedersteigens die Wärme der Beleuchtungsslammen auf und entweicht unten in den Saugschornstein, während frische, unerwärmte Luft aus dem Sockel hervorströmt. - Die zugehörige Klappenanordnung zur Aenderung der Benutzungsart ist recht hübsch entworfen.

Der Gedanke, die uns oft so lästige Wärme der Beleuchtungsflammen zur Befriedigung anderer Bedürfnisse auszunutzen, bezieh. die bequeme und angenehme Gasheizung durch gleichzeitige Verwendung des Gases für die Beleuchtung billiger zu machen, hat gewiß viel Verlockendes. Jedoch darf nicht übersehen werden, daß der Bedarf an Licht und derjenige an Wärme keineswegs in gleichem Maßes sich ändern, so daß man in den meisten Fällen an dem einen Mangel oder an dem anderen Ueberfluß leiden muße. Immerhin kann der Gedanke für einzelne Fälle fruchtbringend verwerthet werden. H. F. in der Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 S. 350.

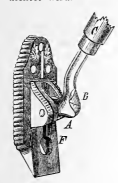
#### Asbestfilz als Umhüllungsmaterial.

Zur Bekleidung von Dampfkesseln und Dampfleitungen sollen nach O. F. Berg in Altona (D. R. P. Kl. 13 Nr. 16162 vom 22. April 1881) etwa 3cm dicke Filzplatten benutzt werden, welche auf jeder oder nur auf der unteren Seite mit einer etwa 5mm dicken Lage eines Gemisches von Asbest und Wasserglas bestrichen sind. Der Asbest soll dabei in ungefähr 3cm langen Fasern verwendet und mit so viel Wasserglas vermengt werden, dafs ein dickflüssiger Brei entsteht, welcher bald erhärtet. Diese Bekleidung soll bedeutend dauerhafter als der sögen. Cementfilz sein und daher namentlich vortheilhafte Verwendung bei stark überhitzten Dämpfen finden.

#### A. Haase's Herstellung von Wirknadeln.

Entgegen der üblichen Herstellung der Spitze von Wirknadeln durch Fräsen o. dgl. wird von A. Haase in Hohenstein, Sachsen (\* D. R. P. Kl. 49 Nr. 17 628 vom 20. Mai 1881) vorgeschlagen, die von der Zarsche bis zur Spitze allmählich verlaufende Verjüngung durch Stanzen zu bilden. Der gerade Draht wird erst

mit der Zarsche versehen und dann in eine nach vorn abgeflachte Form geprägt, bei welcher der die Spitze bildende Theil auf der Rückseite hervorsteht. Die Spitze wird dann durch Wegschneiden der beiden Lappen freigelegt und etwa vorhandener Grat abgeschliffen. Nun kann der Draht in die eigenthümliche Form der Wirknadel gebogen werden. — Haase gibt an, dafs die so hergestellten Nadeln dem Garnfaden in ihren Innenflächen eine glatte politte Auflage bieten, da der zum Prägen benutzte Stempel vor und nach dem Härten politt ist, während die gefeilten Nadeln stets rauh bleiben. Ebenso soll die Elasticität dieser Nadeln größer sein, weil das Material durch das Prägen verdichtet wird.



#### Kleinholzspalter von Aug. Fuchs in Cannstatt.

Ein recht handliches nützliches Werkzeug für jeden Haushalt ist nebenstehend dargestellter Spaltapparat von Aug. Fuchs in Cannstatt (\* D. R. P. Kl. 34 Nr. 17384 vom 19. Juni 1881), welcher mittels der durchbrochenen Lagerplatte F an einer Wand so festgeschraubt wird, dais man den Handgriff C bequem herabzudrehen vermag, während mit der zweiten Hand das zu spaltende Holzstück unter das Messer A mit der keilförmigen Verdickung B gehalten wird. Durch Niederdrücken des Hebels C wird das Holz gespalten und aus einander getrieben:

#### Festigkeit von Steinzeugröhren.

Mit Steinzeugröhren aus der Fabrik von Fr. Chr. Fikentscher in Zwickau wurden in der kgl. Prüfungsstation für Baumaterialien in Berlin Untersuchungen angestellt, welche folgende Resultate ergaben:

Prüfung auf inneren Druck. Innerer Druck bei der Zerstörung

Innerer Rohrdurchmesser	Minimum	Maximum	Durchschnitt aus 5 Versuchen
100 mm	18 at	21 at	Nicht zerstört
70	20	25	22 at
100	23	25	23,9
200	21	24	22,8
300	18 ·	21.5	19,9

Die Bruchfestigkeit betrug im Mittel aus 5 Versuchen  $136,7^k/q_c$ . Die Prüfung auf Wasseraufnahme ergab im Mittel aus 10 Versuchen, daß  $0^k,028$  oder 2,8 Proc. Wasser aufgenommen wurden.

#### Nutzbarmachung des Schleifsandes in Spiegelfabriken.

Nach F. J. Motte in Dampremy bei Charleroi (D. R. P. Kl. 80 Nr. 17787 vom 26. Juni 1881) wird der mit Glastheilchen untermischte Sand feucht zu Steinen geformt, getrocknet und gebrannt, wobei der Glasstaub die Sandkörner zu einer festen Steinmasse zusammenkittet, so daß die Stücke als Bausteine verwendet werden können.

#### Elektrische Eisenbahn in Holland.

Am 8. Juni 1882 hat die festliche Eröffnung der ersten elektrischen Eisenbahn in Holland stattgefunden. Diese Bahn geht an dem Ufer der Nordsee von dem Seebade Zandvoort (Station der Haarlem-Zandvoort-Eisenbahn) nach dem Parke Kostverloren und hat eine Länge von beinahe 2 km. Maschinen und

Wagen sind von der Firma Siemens und Halske in Berlin geliefert worden. Erbauer der Bahn sind Mynssen und Van den Wall Bake, Ingenieure in Amsterdam.

#### Elektrolytische Fällung von Metallen.

Um auf galvanischem Wege feste und politurfähige Metalle oder metallische Ueberzüge zu erhalten, führt A. Classen in Aachen (D. R. P. Kl. 48 Nr. 17864 vom 25. October 1881) die Metalllösung mit neutralem Kaliumoxalat in Kaliumdoppelsalz über, fügt einen Ueberschuss von Ammoniumoxalat hinzu, versetzt mit etwas Natriumearbonat und schlägt das Metall nieder, indem man den zu überziehenden Gegenstand mit dem Zinkpol einer Batterie verbindet und in das Bad eintaucht, den anderen Pol der Batterie aber mit einem Platinblech verbindet (vgl. 1881 242 440.)

#### Polirmittel für Metalle.

Nach Schladitz in Dresden (Oesterreichisches Patent Kl. 67 vom 29. Januar 1881) erhitzt man 8 bis 9 Th. Stearin, 32 bis 38 Th. Schöpsfett, 2 bis 2,5 Th. Colophonium, 2 bis 2,5 Th. Stearinöl bis zum leichtlüssigen Zustand, setzt 48 bis 60 Th. feinst gepulverten Wiener Kalk zu und läßt es unter fortwährendem Rühren erkalten. Der so erzeugte Polirstoff muß in gut verschlossenen Büchsen aufbewahrt werden, damit die darin enthaltenen Fette durch die Einwirkung der Luft nicht zersetzt werden können, weil dadurch die Masse für den Gebrauch untauglich wird.

#### Die Hartbronze der alten Völker.

\*E. Reyer (Journal für praktische Chemie, 1882 Bd. 25 S. 258) hat die Bronzen des Wiener Antikenkabinetes auf ihre Härte geprüft und mehrere Bronzewaffen und Werkzeuge gefunden, deren Härte zwischen 5 und 6 schwankte. Die nachfolgenden 4 Bronzen wurden von Smita analysirt. Dabei war das Metall eines Beiles von Maiersdorf (I) dicht, zäh, hellgelb, braun patinirt und zeigte die Härte 5. Die Legirung einer 17cm langen Axt von Limburg (II) ist röthlich gelb, fest, zäh, dick grün patinirt und wird von Feldspath kaum geritzt. Das Metall eines Schwertes von Steier (III) ist röthlich gelb, fest, zäh, wie die Hiebspuren zeigen, mäßig patinirt und wird von Quarz nur schwer angegriffen. Die Legirung eines 15 cm langen Meißels von Peschiera (IV) ist hochgelb, von Wasser blank gehalten und zeigt Härte 5. Die Analyse ergab:

		I	. II	HÌ	ĬV
Kupfer .		87,25	83,65	85,05	88,06
Zinn ·.		13,08	15,99	14,38	11,76
Nickel .		0,38	0,63	Spur	Spur
Kobalt .		<u> </u>	<u>.</u>	_	Spur
Eisen .		Spur	Spur	Spur	Spur
Phosphor		$0,\!25$	0.054	0,106	0.027

Alle vier Stücke erwiesen sich ganz frei von Blei und Zink.

#### Anwendung von Hohlziegeln zum Aussetzen der Regeneratoren.

Von der Salgo-Tarjaner Eisenraffinerie-Gesellschaft in Budapest (Oesterreichisches Patent Kl. 18 vom 29. September 1880) wird empfohlen, die Siemens'schen Regeneratorkammern mit Hohlziegeln auszusetzen, um bei großer Festigkeit der Füllung eine verhältnismäßig große Obersläche für die Wärmeübertragung zu haben.

#### Herstellung von Pauspapier und Pausleinen.

Nach W. Th. Harvay in London (D. R. P. Kl. 55 Nr. 17 789 vom 7. August 1881) wird das Papier mit gekochtem Leinöl behandelt und nach Entfernung

der überschüssigen Oeltheile mittels Benzin in einem Chlorbade gewaschen, dann nach dem Trocknen nochmals mit Wasserstoffsuperoxyd behandelt. Leinen wird zunächst mit einem Stärkeüberzug versehen, dann Leinöl und Benzin aufgetragen, schliefslich zwischen polirten Walzen geglättet

#### Geruchfreie Chlorbleiche.

Nach C. A. Martin in Wildenfels (Oesterreichisches Patent Kl. 8 vom 8. Januar 1882) werden 500g Kalisalpeter in 101 einer 50 starken Lösung von schwefelsaurer Thonerde gelöst, ferner 100g Salicylsäure in 11 Spiritus sowie 500g Kalisalpeter in 51 Wasser gelöst und mit 500g Schwefelsäure versetzt. Diese 3 Mischungen, der Chlorflüssigkeit zugesetzt, sollen nicht nur ein schönes Bleichresultat, sondern auch völlige Geruchlosigkeit bewirken.

#### Schlechtes Fleisch.

Ueber das amerikanische Büchsenfleisch wird der Pharmaceutischen Post, 1881 S. 462 aus Chicago geschrieben, daß zur Herstellung desselben nur das geringwerthige Texas- und Coloradovieh verwendet wird und auch von diesen nur die Halsschenkel und Bauchstücke; die Keulen werden gesalzen nach England geschickt, die Brust wird als Messbeef für Schiffsverpflegung verbraucht und die Rückenstücke gehen nach den großen Städten am Atlantischen Ocean. Das Fleisch zu den Conserven wird von Knochen und allem Fett befreit, hierauf im Eishause abgekühlt, in kleine Stücke geschnitten und dann gesalzen und mit scharfer Lake übergossen. Wenn es durchgesalzen ist, wird es in Bottichen mittels Dampf halbgar gekocht, dann zerschnitten und in die Büchsen gethan; jede Büchse wird, wenn sie gefüllt ist, genau abgewogen, dann zugelöthet und 2 Stunden gekocht; hierauf wird ein kleines Loch eingeschlagen und der Saft herausgelassen, sodann wird sie wieder 2 Stunden gekocht und nochmals der Saft herausgelassen. Dafs bei diesem Verfahren der ohnedies sehr geringe Nahrungswerth des Fleisches auf ein Minimum herabgedrückt wird, ist einleuchtend. Auch von Roloff (Wagner's Jahresbericht, 1881 S. 843) wird auf die Geringwerthigkeit des so genannten Corned beef hingewiesen und ist es nicht gerade Appetit erweckend, daß nachweislich nicht selten hierzu auch Fleisch von kranken Pferden u. dgl. verwendet wird.

In Kloten sind nach der Deutschen Vierteljahrsschrift für öffentliche Gesundheitspflege, 1882 S. 190 in Folge des Genusses von krankem Kalbfleisch gelegentlich eines Sängerfestes 668 Personen mehr oder weniger schwer erkrankt, von denen

6 starben.

#### Verfahren zur Trennung des Chlornatriums von Schönit.

Bei der Verarbeitung des Kainits nach dem früher (1881 239 88) angegebenen Verfahren erhält man als erste Krystallisation Salze, welche aus 70 bis 80 Proc. Kaliummagnesiumsulfat und 20 bis 30 Proc. Chlornatrium bestehen. Da sich diese Salze durch Umkrystallisiren nicht von einander trennen lassen, so wird das Salzgemenge nach G. Borsche und J. Brünjes in Leopoldshall (D. R. P. Kl. 75 Zusatz Nr. 17 795 vom 17. Juni 1881) mit einer zur Lösung ungenügenden Wassermenge bei 30 bis 500 behandelt, wobei sich alles Chlornatrium mit einer äquivalenten Menge Magnesiumsulfat des Schönits in schwefelsaures Natrium und Chlormagnesium umsetzt. Diese Salze gehen in Lösung und ein an Kaliumsulfat reicheres Kaliummagnesiumsulfat bleibt zurück.

#### Zur Kenntniss der Melasse.

Zur Untersuchung von Melassenkalk rührt man nach dem Verfahren von Bodenbender und Pauly den trockenen, gut geriebenen Zuckerkalk mit 6 Th. siedendem Wasser an, neutralisirt mit Kohlensäure, kocht auf, filtrirt, entfärbt mit etwas Knochenkohle und versetzt mit Bleiessig in geringem Ueberschuß, wobei eine nur geringe Fällung entsteht. Man entfernt dieselbe und verwandelt

hierauf die Kalksalze durch etwas überschüssiges Ammoniak und neuerliches Einwirken von Kohlensäure in die entsprechenden Ammoniumsalze. Das Filtrat, mit viel Bleiessig versetzt, gibt beim Zugießen einer größeren Menge starken Alkohols eine massige Fällung, die nach einiger Zeit krystallinische Struktur annimmt; das gefällte Bleisalz wird abfiltrirt, ausgewaschen, bis es von Zucker ganz frei ist, in Wasser aufgenommen und durch Schwefelwasserstoff zerlegt. Die so erhaltene Lösung der freien Säuren dampft man stark ein und versetzt dieselbe mit viel absolutem Alkohol und Aether, wobei eine syrupöse, sehr zähe, dickflüssige Masse ausfällt, welche jedoch bei längerem Stehen fest wird und sich dann leicht auswaschen läst; die feste Substanz besteht sast ausschliefslich aus Glutaminsäure, während der ihr anhaftende Syrup Arabinsäure (vgl. 1880 237 150) enthält. Aus der alkoholisch-ätherischen, stark sauer reagirenden Mutterlauge hat nun E. O. v. Lippmann nach den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1157 durch Ausziehen des Abdampfrückstandes mit Aether, Neutralisiren mit kohlensaurem Zink und Zersetzen mit Schwefelwasserstoff a-Oxyglutarsäure (C5H8O5) erhalten, deren Zinksalz der Formel Zn.C5 H6 O5.3 H2 O entspricht. Da oxyglutarsaures Calcium in Alkohol unlöslich ist, so wird dasselbe wohl häufiger im Melassenkalk vorkommen.

#### Ueber den Einfluss des Invertins auf die Vergährung von Rohrzucker.

Rohrzucker als solcher ist bekanntlich nicht gährungsfähig, sondern mußerst durch Inversion mit verdünnter Säure oder mittels des Invertins der Hefe in Dextrose und Lävulose gespalten werden. Die Spaltung des Invertins soll nun, wie man nach Berthelot und Bechamp annimmt, außerhalb der Zelle und in kürzester Zeit erfolgen, indem das Ferment in die äußere Lösung diffundirt und in unbegrenzter Weise unabhängig vom Gährungsprozesse die Spaltung des Zuckers vornimmt. Man unterläßt es daher in der Praxis, bei der Vergährung Rohrzucker haltiger Stoffe dieselben zuvor durch Säure zu invertiren, in der Annahme, daß die Invertirung des Rohrzuckers durch das in der Hefe enthaltene Invertin weit schneller vor sich gehe, als die Gährung der entstandenen Invertzuckermengen fortschreiten kann.

E. Bauer hat nun nach dem Organ des Oesterreichischen Vereins für Rübenzucker, 1882 S. 305, 40g Rohrzucker mit Salzsäure invertirt, die Lösung mit Kali neutralisirt, mit 5g Bierhefe, 1cc gesättigter Weinsäurelösung und so viel Wasser versetzt, daß 400cc Flüssigkeit erhalten wurden. Ferner wurden 40g Rohrzucker ohne Invertirung, aber mit 0g,86 Chlorkalium versetzt, in gleicher Weise zur Gährung bei 300 angesetzt. Die entwickelten Kohlensäuremengen betrugen in:

Bei der invertirten Probe fand daher anfangs eine ungleich lebhaftere Gährung statt als bei der nicht invertirten. Die Zunahme der Schnelligkeit der Gährung beim Rohrzucker erklärt sich daraus, daß durch die Wirkung der Säure zugleich mit der des Invertins nach und nach immer größere Mengen von Traubenzucker gebildet und sich die Proben demnach in ihrer Zusammensetzung immer mehr und mehr einander nähern werden, was durch die Verlangsamung der Gährung bei der Probe mit invertirtem Zucker, welche, theils durch die gebildeten Gährungsproducte, theils durch das hervortretende Uebergewicht der schwerer gährenden Lävulose herbeigeführt, noch beschleunigt werden wird. In der Praxis der Schnellgährung, wo die Zeiträume weit kürzer sind als in dem vorliegenden Versuche, ließe sich daher vom Invertiren voraussichtlich eine günstige Wirkung erwarten. Dort jedoch, wo die Fabrikation von Spiritus aus Melasse mit Potaschegewinnung verbunden ist, wird man davon absehen müssen, um nicht die Ausbeute an kohlensaurem Kalium zu schädigen.

#### Ueber die Zusammensetzung der Stärke.

Da die Zusammensetzung der Dextrose der Formel  $C_6H_{12}O_6$  entspricht, so geben 100 Th. reiner Stärke nach der Formel  $C_6H_{10}O_5+H_2O=C_6H_{12}O_6$ 

111,11 Th. Dextrose, bei Annahme der Nägeli'schen Stärkeformel  $C_{36}H_{62}O_{31}$  aber 109,09 Th. F. Salomon fand nun bei der Verzuckerung nach dem Sachsseschen Verfahren 111,16 und 111,11 Proc. Dextrose, so daß die Zusammensetzung der reinen Kartoffelstärke der Formel  $C_6H_{10}O_5$  oder  $xC_6H_{10}O_5$  entsprechen muß. (Journal für praktische Chemie, 1882 Bd. 25 S. 348.)

# Ueber die Farbstoffe der chinesischen Gelbbeeren, der Kapern und der Raute.

Das Glycosid der chinesischen Gelbbeeren ist nur von Stein untersucht worden, welcher es für identisch mit dem Rutin der Gartenraute hielt. P. Förster hat nun chinesische Gelbbeeren, welche im Wesentlichen aus den getrockneten, unentwickelten Blüthenknospen der im nördlichen China wachsenden Sophora japonica bestanden, mit Wasser ausgezogen und durch wiederholtes Umkrystallisiren das reine Glycosid erhalten. Beim Behandeln mit verdünnter Schwefelsäure gibt dasselbe Isodulcit und 47 Procent eines gelben, dem Quercetin sehr ähnlichen Farbstoffes, dessen Abkömmlinge aber verschieden sind. Da dieses Glycosid mit dem Quercitrin nicht identisch ist, so nennt es Förster "Sophorin"

und das Spaltungsproduct "Sophoretin".

Die mit Essig durchtränkten Kapern von Capparis spinosa ergaben 0,5 Procent Rutin, welches bei der Spaltung 47 Procent eines gelben Farbstoffes und 57 Procent Isodulcit lieferte. Das Glycosid der Gartenraute (Ruta graveolens), welches ebenfalls durch Ausziehen mit Wasser erhalten, durch Behandeln mit kochendem Alkohol und Aether, sowie durch oft wiederholtes Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt wurde, lieferte bei der Zersetzung mit verdünnter Schwefelsäure Zahlen, welche den oben beim Gelbbeeren- und Kapernglycosid angeführten sehr nahe kommen. Das Spaltungsproduct ist nach Zwenger und Dronke "Quercetin". (Nach den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 214.)

#### Die gelben Farbstoffe der Galangawurzel.

Durch Ausziehen der zerkleinerten Galangawurzel mit Weingeist, Behandeln des Destillationsrückstandes mit Aether und Verdunsten desselben, hat  $E.\ Jahns$  aus dem mit etwas Wasser versetzten Rückstande beim Stehen einen Krystallbrei erhalten, welcher mit Chloroform abgewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt hellgelbe Krystalle lieferte. Diese wurden in der 30 bis 40 fachen Menge heißen Weingeistes gelöst. Beim Erkalten schied sich Kämpferid,  $C_{16}H_{12}O_6.H_2O$ , in schwefelgelben, flachen, bei 2210 schmelzenden Nadeln aus, welches in Wasser fast unlöslich, aber löslich in 430 absolutem Alkohol, schwer in Aether, Benzol und Chloroform sind. In Alkalien löst sich der Farbstoff mit intensiv gelber Farbe, in concentrirter Schwefelsäure gibt er eine gelbe Lösung mit ausgezeichneter blaner Fluorescenz. Eisenchlorid färbt die alkoholische Lösung olivengrün.

Aus der vom Kämpferid abfiltrirten alkoholischen Lösung wurde beim Ver-

dunsten zunächst Galangin, dann Alpinin erhalten.

Das Galangin, C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>.H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in gelblichweißen, bei 2140 schwelzenden Nadeln, deren Lösung in Schwefelsäure nicht fluorescirt, welche aber sonst dem Kämpferid ähnlich sind.

Alpinin, C<sub>17</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>, krystallisirt in gelben Nadeln, welche bei 1730 schmelzen, sich aber sonst dem Kämpferid sehr ähnlich verhalten. (Archir der Pharmacie,

1882 Bd. 220 S. 161.)

# Neuerungen an auslösenden Ventilsteuerungen.

Patentklasse 14. Mit Abbildungen auf Tafel 1 und 5. (Schluss des Berichtes Seite 2 dieses Bandes.)

Die durch die Fig. 1 und 2 Taf. 5 veranschaulichte Steuerung der Kölnischen Maschinenbau-Actiengesellschaft in Bayenthal bei Köln (\* D. R. P. Nr. 12 819 vom 24. August 1880) hat wieder die gewöhnliche Anordnung der Ventile. Sie unterscheidet sich von allen vorhergehenden in vortheilhafter Weise dadurch, dass bei der Auslösung keine Trennung der betreffenden Theile von einander stattfindet und keine höheren Elementenpaare, sondern nur einfache Umschlufspaare benutzt sind. Mit dem Excenter a sind die beiden Schienen b und c fest verbunden, welche die mit dem Ventilhebel verbundene Stange z zwischen sich fassen und mit ihrem oberen Ende auf derselben geführt werden. An das untere Ende von  $z_1$  das wieder auf den Schienen b und c geführt wird, ist ein Kniehebel ik angehängt, welcher nur nach der oberen Seite durchdrückbar ist und gegen dessen unteres Ende das mit den Schienen fest verschraubte Stück m stöfst. Es ist mithin das sonst gebräuchliche Zuggestänge durch ein Druckgestänge ersetzt. Das Durchdrücken des Kniehebels erfolgt durch Anstoßen des Stiftes o an den durch den Regulator verstellbaren Daumen p. Eine Rückwirkung auf den Regulator erscheint dabei nicht ausgeschlossen. Nach der Einknickung des Kniehebels (Fig. 2) findet eine freie Schlusbewegung des Ventiles wie bei allen auslösenden Steuerungen statt. Eine Feder, welche sich oben gegen das Stück m, unten gegen eine mit dem Gelenkstück l verbundene Scheibe stützt, trägt dazu bei, den Kniehebel wieder in die gestreckte Lage zu bringen.

Eine Einrichtung, welche der vorstehend beschriebenen sehr ähnlich ist, findet sich bei der in Fig. 3 und 4 Taf. 5 dargestellten Steuerung von Gebrüder Decker und Comp. in Cannstatt, jetzt Maschinenfabrik Efslingen in Efslingen bei Stuttgart (\* D. R. P. Nr. 8295 vom 27. Juli 1879 als Zusatz zu \*Nr. 989 vom 26. September 1877). Die kniehebelartigen Gelenktheile NO sind hier jedoch nicht zwischen Excenter und Ventilhebel, wie im vorigen Falle, sondern zwischen dem gewöhnlichen zweiarmigen Ventilhebel F und der Ventilspindel eingeschaltet und werden durch eine besondere Sperrvorrichtung in der gestreckten oder vielmehr in einer schon etwas eingeknickten Lage gehalten. Der obere Arm O des Kniehebels ist seitwärts nach unten verlängert und greift mit einer Stahlnase hinter ein Stahlklötzchen, welches auf einem Hebel M befestigt ist. Dieser ist um den unteren Gelenkzapfen von N drehbar und wird beim Aufgang von N durch die Feder R so lange in Eingriff mit O gehalten, bis das änfsere Ende gegen einen Zapfen T des um W drehbaren und mit dem

Regulator verbundenen Hebels U stöfst. Bei der Weiterbewegung erfolgt dann die Auslösung (ygl. Fig. 3) und der Schluß des Ventiles. Beim Rückgang muß der Hebel M etwas nach unten ausweichen, um die Sperrung wieder herzustellen.

Ein Nachtheil ist, dass die Feder R bei der Auslösung einen Druck auf die Regulatorhülse ausübt; durch Einschaltung von Keil oder Schraube in das Stellzeug würde sich dies vermeiden lassen. Um das Excenter des Einlassventiles zugleich auch für das Auslassventil verwenden zu können, ist der Winkelhebel K so zwischen Excenter- und Ventilzugstange eingeschaltet, dass den höchsten und tiefsten Excenterstellungen (bei Anfang und Ende des Kolbenhubes) die mittlere Lage des Auslassventilhebels Z entspricht.

Der Hauptvorzug der Steuerungen mit ellipsenähnlicher Bahn des Mitnehmers, zu denen z. B. die Sulzer'schen Steuerungen (vgl. 1879 231 \* 1. 96), die von A. Knoevenagel (1879 231 \* 221), von F. Becker (1881 239 \* 11) und die der J. Dingler schen Maschinenfabrik (1880 235 \* 255) gehören, liegt darin, daß die beiden bei der Auslösung sich trennenden Theile in Folge der ellipsenähnlichen Bahn des einen Theiles einander ausweichen und dadurch die Federn, welche an anderen Mechanismen die beim Rückgang zurückgedrängten Klinken wieder zum Eingriff bringen müssen, fortfallen. Diese Steuerungen wirken daher ebenso sicher wie die neueren Constructionen mit zwangläufiger Schlusbewegung der Ventile, wenn nicht etwa eine Ventilspindel in der Stopfbüchse hängen bleiben sollte. Die Einwirkung des Regulators ist aber im Allgemeinen bei diesen auslösenden Steuerungen eine günstigere als bei den zwangläufigen; auch erfolgt der Dampfabschlufs bei ersteren durch-schnittlich schneller als bei letzteren. Die Veränderlichkeit der Füllung wird dadurch erreicht, dass entweder die Bahn des Mitnehmers selbst, oder der Theil, auf welchen der Mitnehmer wirkt, durch den Regulator verschoben wird.

Fig. 6 Taf. 5 zeigt die hierher gehörige Construction von W. Hansen, in Firma Briegleb, Hansen und Comp. in Gotha (\* D. R. P. Nr. 7347 vom 13. März 1879). Der Ventilhebel d erhält von dem Excenter eine aufund abschwingende Bewegung um seinen mittleren Drehpunkt, während dieser zugleich durch Lenkstange c und Hebel a von demselben Excenter aus seitwärts hin und her bewegt wird. Hieraus ergibt sich die eiförmige Bahn beider Endpunkte des Ventilhebels, wie sie in Fig. 5 angedeutet ist. Behufs Verschiebung dieser Bahn ist die Achse des Hebels a horizontal verschiebbar gemacht. Die mit Gleitklötzchen versehenen Enden dieser Achse werden von den schräg geschlitzten Enden von Hebeln m erfaßt (vgl. Fig. 7), welche in der angedeuteten Weise, unter Einschaltung von Stellschrauben e, mit dem Regulatorgestänge in Verbindung stehen. Werden dieselben um die Achse f gedreht, so verschieben sie, keilartig wirkend, die Achse des Hebels a und dadurch

die Bahn des Endpunktes von d in horizontaler Richtung. Eine Rückwirkung auf den Regulator ist hierbei ausgeschlössen.

In ähnlicher Weise wirkt die Steuerung von Ed. Daelen in Düsseldorf (Erl. \*D. R. P. Nr. 9927 vom 31. Juli 1879), welche in Fig. 8 bis 11 Taf. 5 in zwei verschiedenen Anordnungen dargestellt ist. Bei beiden ist der vertikale Hebel a der vorigen Steuerung durch einen Winkelhebel q ersetzt, welcher durch ein zweites gegen das andere um 900 versetztes Excenter bewegt wird. Die Einrichtung Fig. 8 schließt sich aber in so fern mehr an die vorhergehende an, als bei dieser die Veränderung der Füllung auch durch Verschiebung des Winkelhebeldrehpunktes bewirkt wird. Die hierzu benutzte Vorrichtung, die Lagerung des Winkelhebels in Gelenkstücken v, welche durch den mit dem Regulator verbundenen Arm w gedreht werden, ist einfach, läßt aber auch eine starke Rückwirkung auf den Regulator zu.

Besser dürfte daher die zweite in Fig. 9 bis 11 gezeichnete Anordnung sein, bei welcher der Winkelhebel q fest gelagert, die Bahn des Mitnehmers also immer dieselbe ist und die Veränderung der Füllung durch Drehung der auf der Ventilspindel befindlichen Hülse s erreicht wird. Diese Hülse ist unten spiralförmig begrenzt (Fig. 11), so daß je nach ihrer Stellung der Hebel p mehr oder weniger untergreift und daher später oder früher zur Auslösung kommt. — Die Steuerung hat übrigens zu viel Theile; es befinden sich für jedes Einlaßventil zwei und für jedes Auslaßsventil ein, also im Ganzen sechs Excenter auf der Steuerwelle, während einige Steuerungen mit zwei (vgl. z. B. Decker Fig. 4), die meisten doch wenigstens mit vier Excentern auskommen. Die Ventile sind wie bei Küchen (vgl. S. 4 d. Bd. und Fig. 5 Taß. 1) neben dem Cylinder, je ein Einlaß- und ein Auslaßsventil dicht über einander liegend, angeordnet.

Mit nur einem einzigen Excenter arbeitet die Steuerung von Prof. K. Teichmann in Stuttgart (Erl. \*D. R. P. Nr. 4644 vom 23. August 1878), welche in Fig. 12 und 13 Taf. 5 dargestellt ist. Die Excenterstange greift direkt an den mittleren Arm des Ankerhebels c an, welcher die beiden Auslaßventile bewegt. An einer mittleren Stelle der Stange ist ein beiderseits vorstehendes Querstück f in ihr befestigt, welches den auf einer eiförmigen Bahn sich bewegenden Mitnehmer bildet. Es stößt beiderseits vorstehendes Querstück f in ihr befestigt, welches den auf abwechselnd gegen die Fangplatten k der beiden horizontal hängenden Stangen k, die andererseits mit den Ventilhebeln verbunden sind, und öffnet in dieser Weise die Einlaßventile. Beim Steigen und Fallen der Regulatorhülse ändert sich die Höhenlage der Fangplatten k und damit der Füllungsgrad. Die Steuerung ist hiernach außerordentlich einfach. Etwas bedenklich ist nur die große Masse der langen, mit den Ventilhebeln verbundenen Stangen k und k, welche die schnelle Schlußbewegung der Ventile mitzumachen hat.

# Morgan's Abdichtung von Rauchröhren unter Dampfdruck.

Mit Abbildung auf Tafel 6.

Die in Fig. 1 Taf. 6 abgebildete Vorrichtung von D. J. Morgan in Cardiff, England (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 14728 vom 23. October 1880) soll benutzt werden, um schadhaft gewordene Rauchröhren während des Betriebes abzudiehten. Es wird zu dem Ende von der Rauchkammer ans in das schadhafte Rohr L ein etwas engeres Rohr K, welches an dem hinteren (dem der Rauchkammer zugekehrten) Ende vorher etwas aufgeweitet wurde, fest eingetrieben. Um dann das andere Ende abzudiehten, wird die enge Röhre B, welche vorn einen Kopf A mit A Rollen trägt, eingeschoben und mit Hilfe der Muttern A0 so eingestellt, daß die Rollen die richtige Lage der Rohrwand gegenüber erhalten. Mittels des Dornes A0 wird darauf das Rohrende in der gewöhnlichen Weise aufgetrieben und abgediehtet.

Bei einer anderen Anordnung sind an beiden Enden der Röhre B Rollenköpfe angebracht, so daß beide Enden der Röhre K zugleich eingedichtet werden können. Von den sonst gebräuchlichen Rohrstopfern (vgl. 1877 224 \* 585. 1878 227 \* 234) hat dieses Einziehen einer engeren Röhre den Vorzug, daß die Heizfläche der Röhre nicht verloren geht.

# Schlag und Berend's leuchtender Schwimmer für Wasserstandsgläser.

Mit Abbildung.

Um bei Dampfkesseln den Wasserstand auch im Dunkeln zu erkennen, wollen Schlag und Berend in Berlin (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 18601



vom 4. December 1881) einen kleinen leuchtenden Schwimmer im Wasserstandsglase in Verbindung mit einer festen gleichfalls leuchtenden Marke neben dem Glase benutzen. Der Schwimmer besteht aus einer kleinen cylindrischen Glaskapsel a, welche in ihrem oberen Theile mit einem Gemisch b aus Balmain'scher Farbe und phosphorsaurem Alkalisalz gefüllt ist. Dieses Gemisch soll die Eigenschaft haben, bei einer Temperatur von mehr als 80° zu leuchten, auch ohne vorher einer Lichteinwirkung ausgesetzt gewesen zu sein. Ein unten in den Schwimmer eingelegtes Schrotkorn c hält denselben in der richtigen Lage.

# Wischeropp's · Siederohr · Dichtapparat.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Um das bekannte, zum Eindichten der Siederöhren benutzte Werkzeug mit drei oder vier einen kegelförmigen Dorn umgebenden Rollen für Röhren von verschiedenem Durchmesser benutzen zu können, hat C. F. Wischeropp in Berlin (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 13 274 vom 16. Septbr. 1880) die Rollen in kleinen, radial verschiebbaren Klötzehen a (Fig. 4 bis 6 Taf. 6) gelagert, welche sich beim Eintreiben des Dornes der Rohrweite selbstthätig anpassen. Sie haben einen ringausschnittförmigen Querschnitt und sind mit einer Verstärkung versehen, um der Schwalbenschwanzführung eine größere Länge zu geben. Ein übergeschobener Ring r verhütet das Herausfallen der Rollenhalter a.

Diese Einrichtung gestattet auch, je nach der auszuführenden Arbeit Rollenhalter mit längeren oder kürzeren Rollen anzuwenden.

# Empson's Herstellung gewellter Kesselsiederöhren.

Mit Abbildung auf Tafel 6.

Statt der gewöhnlichen cylindrischen Rauchröhren wollen J. Empson und Comp. in Hamburg (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 17 837 vom 20. Juli 1881) schraubenförmig gewellte Rauchröhren in Anwendung bringen, welche in den Rohrplatten nicht so leicht leck werden und das Absetzen der Flugasche besser verhindern sollen als die cylindrischen Röhren. Ersteres erscheint möglich, da die Röhren in der Längsrichtung etwas elastisch werden; letzteres wird von den Patentinhabern durch die wirbelförmige Bewegung, welche die Heizgase in den Röhren erhalten sollen, erklärt, ist jedoch unwahrscheinlich. Jedenfalls werden die Röhren einen sehr kräftigen Zug erfordern.

Die Herstellung der Wellung geschieht in der Weise, daß die glatten Röhren A (Fig. 8 Taf. 6) auf einen passend eingedrehten Dorn D befestigt und mit diesem auf einer Drehbank in Umdrehung versetzt werden, während drei in einem Support gelagerte Rollen m bezieh. n, von denen die eine (n) nachstellbar ist, die Rohrwand in die Vertiefungen des Dornes einpressen.

# Verity's bewegliche Kupplung für Schiffswellen.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Eine bewegliche Kupplung für Schraubenschiffswellen von A. Verity in Bramley bei Leeds ist nach dem Iron, 1882 Bd. 19 S. 279 in Fig. 16

Taf. 6 dargestellt. Die Wellenenden E und F sind mit aufgesehmiedeten Köpfen K und L versehen, welche auf der Stirnfläche hohl kugelförmig ausgedreht sind. In die Höhlung wird eine Kugel eingelegt und beide Köpfe werden dann mittels Bolzen C, welche ihren Halt einerseits in dem Kopfe K, andererseits in einem zweitheiligen, hinter L fassenden Ring H finden, gegen dieselbe geprefst. Die Berührungsfläche zwischen L und H ist concentrisch zur Kugel. Auf diese Weise ist ein vollständiges Kugelgelenk hergestellt. Die Mitnahme erfolgt durch die an den Köpfen befindlichen Vorsprünge O und P, auf welche die Platten J geschraubt sind.

# R. Kuhn's Ausgleichungsvorrichtung für Rohrleitungen.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Die Wirkungsweise dieser in Fig. 2 Taf. 6 dargestellten Vorrichtung von R. Kuhn in Hochdahl (\* D. R. P. Kl. 47 Nr. 16 915 vom 19. Juli 1881) ist folgende: Beim Zunehmen der Erwärmung und Ausdehnung der Rohrleitungen wird das Rohr B in den gut ausgebohrten Muff A hineingeschoben, beim Erkalten und Zusammenziehen gleitet es hingegen wieder zurück. Die gespannten Gase bezieh. Flüssigkeiten dringen in den Zwischenraum D zwischen Rohr B und Dichtungsring C aus Messing und pressen letzteren, weil derselbe bei c getheilt ist, auf allen Seiten gleichmäßig gegen den Muff A. Ebenso wird der Ring auch gegen den aufgegossenen und abgedrehten Bund E am Rohr B gepreßt, so daß eine vollständige Dichtung erzielt wird.

Die Plättehen F, deren Zahl sich nach dem Rohrdurchmesser richtet, werden durch kleine Schrauben am Rohr B befestigt und dienen zum Festhalten des Dichtungsringes beim Zurückgleiten des Rohres B. Der Muff A wird gegen Verunreinigung durch ein zweitheiliges Schutzblech G geschützt und die Rohrleitung auf beiden Seiten durch Rollen unterstützt.

## Schlauchkupplung von P. Keil in Fulda.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Diese in Fig. 3 Taf. 6 gezeichnete Schlauchkupplung (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 17103 vom 10. August 1881) wird einfach durch Umschlagen des Hebels f geöffnet bezieh. geschlossen. Das Rohr a ist mit einem kegelförmigen Ansatz c versehen und trägt außerdem noch einen Ring d und den gabelförmigen Hebel f, welcher im Gelenk h drehbar ist. Das Rohr b hat einerseits einen hakenförmigen Vorsprung i, welcher über den Ring d fassen kann, andererseits einen excentrisch gestalteten Ansatz m, der mit

einer Durchbohrung k versehen ist. Am oberen Ende ist das Rohr b ringförmig ausgedreht, um einen Ring n aus Kautschuk o. dgl. aufzunehmen.

Um beide Rohre a und b mit einander zu verbinden, wird zuerst der Ring d in den Haken i gesetzt, dann werden beide Rohrenden durch Ueberlegen des Gabelhebels f über das Excenter gegen einander geprefst. Damit sich der Hebel f nicht von selbst von dem Excenter löse, kann man durch das Loch k einen Vorstecker oder ein Vorhängeschlofs ziehen.

### Selbstthätiger Druckregulator von Ad. Bechem in Hagen.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Ueber ein mit dem Inneren des Dampfkessels in Verbindung stehendes, unten offenes eisernes Rohr A (Fig. 20 Taf. 6) läßt sich ein etwas weiteres, unten geschlossenes eisernes Rohr B auf und nieder bewegen. Dieses Rohr B hängt mittels einer Geradführung an dem einen Arm eines astatischen Hebels C, an dessen anderem Arm ein verstellbares Gegengewicht angebracht ist. An dem unteren Ende des Rohres B hängt direkt der Teller des Ventiles D, welches die Luftzuführung zur Dampfkesselfeuerung regelt. Das weitere Rohr B ist ungefähr gleich der doppelten Hubhöhe des Apparates mit Quecksilber gefüllt, welches bei Inbetriebsetzung des Apparates gleichsam als Kolben, gleichzeitig aber auch als Abdichtung zwischen dem Wandungen der Rohre A und B dient. Da die Differenz zwischen dem äußeren Durchmesser des Rohres A und dem lichten Durchmesser von B nur gering (etwa  $1^{\rm mm}$ ) ist, so bedarf es zur Abdichtung nur wenig Quecksilbers.

Tritt der Dampf in A ein, so drückt er auf das Quecksilber und mithin auch auf den Boden des Rohres B, letzteres je nach der Höhe des Druckes und je nach der Stellung des Gegengewichtes am Hebel C mehr oder weniger nach unten bewegend. Hiermit wird die Luftzuführung zur Kesselfeuerung durch das Ventil D mehr oder weniger abgesperrt, bis der Druck nachläfst und das Gewicht am Hebel C das Rohr B wieder hebt.

Der vorstehend beschriebene Apparat (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 17 956 vom 12. August 1881) kann auch für Luft-, Wasser- und anderen Druck Verwendung finden und kann dann je nach Bedürfnifs die Quecksilberfüllung durch Wasser oder andere Flüssigkeiten ersetzt werden. Durch entsprechende Verbindung des freien Armes des Hebels C mit einer Skale kann der Apparat gleichzeitig als Manometer zum Ablesen des Druckes benutzt werden.

### Rohrbrunnen von F. C. Glaser in Berlin.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Die nachbeschriebene Einrichtung (\*D. R. P. Kl. 59 Nr. 16 394 vom 5. Juni 1881) hat den Zweck, den Saugkörper vom Rohrbrunnen bei eintretenden Verstopfungen leicht entfernen und ersetzen zu können, ohne das gleichzeitig als Verröhrung des Bohrloches dienende Steig- oder Saugrohr herausnehmen zu müssen. Das unten geschlossene Steigrohr wird an seinem unteren Theile horizontal durchschnitten und der obere längere Theil A (Fig. 9 Taf. 6) gegen den unteren A<sub>4</sub> durch an letzterem befestigte Stangen C, welche in Einwellungen der Rohrwände liegen, geführt. Dieses Rohr wird in zusammengeschobenem Zustande so weit in das Bohrloch eingelassen, bis die Unterkante desselben auf der Bohrlochsohle aufsitzt, worauf das Bohrrohr entfernt werden kann. Sodann läfst man den Saugkörper  $B_2$  welcher aus einem oben und unten offenen Cylinder aus gelochtem Wellblech besteht, in das Steigrohr bis an die Trennungsfuge hinab und zieht das obere Rohr A von dem unteren so weit wie nöthig ab. In dieser Stellung des Steigrohres kann das Grundwasser durch den gelochten Saugkörper B eintreten. Durch Vergrößerung oder Verkleinerung des Abstandes m der beiden Rohre und durch Verstellung des Saugkörpers kann der Zufluss des Grundwassers in beliebiger Weise geregelt werden. Um das Wasser bestimmter Schichten abziehen zu können, mufs man die Trennungsfuge des Rohres bezieh. den Saugkörper in diese Schicht verlegen, was durch entsprechendes Heben und Senken des Rohres leicht zu bewerkstelligen ist.

Ist der Saugkörper verstopft, so treibt man das Rohr A nach unten, bis die horizontale Fuge sich wieder geschlossen hat. Alsdann wird der Saugkörper heraufgezogen, gereinigt und wie oben verfahren.

St.

# Neuerungen an Vielkantdrehbänken.

Patentklasse 38. Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Während bei den meisten Geräthen zur Herstellung kantig profilirter Hölzer (vgl. Weifse 1880 237 \* 357 und Bahn 1881 242 451) die zwischen zwei Planscheiben oder endlosen Ketten eingespannten Hölzer an einem in feststehenden Lagern schnell rotirenden Fräser vorbeigeführt werden, schlägt A. Wenzel in Berlin (\*D. R. P. Nr. 17 565 vom 13. September 1881) vor, die Hölzer fest zu legen und dem Fräser eine entsprechende Weiterbewegung zu geben. Es wird durch diese Anordnung vermieden, daß der Fräser trotz vorgesehener Gegenführungen nur an den Enden fest-

gelagerte und durch Zwischenräume getrennte Hölzerreihen bearbeitet. Hier werden die Hölzer in größerer Anzahl dicht auf einander zwischen zwei senkrechte Ständer durch verschiebbare, von entsprechenden Hebeln anziehbare Platten fest eingespannt. Zwei soleher Einspannvorrichtungen sind mit ihren Längsseiten einander gegenüber derart angeordnet, daß zwischen beiden die vertikal zu verschiebende Fräse die nach innen gekehrten Seiten der Hölzerschichten bearbeitet. Die Fräse wird von einer besonderen Riemenscheibe schnell umgedreht und zwischen beiden Ständern gut geführt mittels eines geeigneten Antriebes durch Kegelräder und eine Schraube selbstthätig nach oben oder unten bewegt. — Die Lagerung der Hölzer ist hier eine sichere wie bei den anderen Constructionen; doch liegt der Mangel in dem zeitraubenden Umspannen der Hölzer von Hand nach jedem Durchzug:

H. Hoff in Berlin (\*D. R. P. Nr. 18040 vom 2. September 1881) hat die Bahn'sche Construction (1881 242 451) verändert; er benutzt auch endlose Ketten, spannt jedoch die Hölzer nicht direkt in diesen ein, sondern bringt zwischen denselben erst förmliche Drehbänke an, in deren Supportspitzen die Hölzer festgehalten und selbstthätig verdreht werden. Die Enden der Drehbankbetten sind an den Ketten befestigt und möglichst sicher geführt; natürlich wird die ganze Vorriehtung ungemein schwer und bedarf einer bedeutenden Kraft zur Bewegung, so daß der Vortheil des Einspannens beliebig langer Hölzer dadurch aufgehoben wird.

Vortheil des Einspannens beliebig langer Hölzer dadurch aufgehoben wird.

Interessant an dieser Vorrichtung ist die selbstthätige Verstellung der Hölzer nach der Bearbeitung einer Seite. Aut der Drehbankspindel sitzt ein Schaltrad s (Fig. 10 und 11 Taf. 6) mit einer der Zahl der zu erzeugenden Seiten entsprechenden Anzahl Zähne; hier sind vier angenommen. Der Sperrzahn s<sub>1</sub> hält während der Bearbeitung das eingespannte Holz fest, da der Fräser gegen den Sperrkegel arbeitet. Ist der Fräser vorüber gekommen, so hält eine an der Führung befestigte Feder das auf der Drehbankspindel sitzende Reibungsrad r fest und bewirkt durch dieses Festhalten eine Verdrehung der Spindel um mindestens einen Zahn. Da hier eine große Umdrehungsgeschwindigkeit angenommen ist, so würde diese Verdrehung ungenau werden und der Sperrkegel nicht richtig in die neue Zahnlücke gelangen. Deshalb wird die durch die Feder p bewirkte Verdrehung richtig gestellt durch die Wirkung eines zweiten federnden Ansatzes, welcher, der Feder p entgegen gerichtet, das Rädehen b und somit die Spindel so weit wieder zurückgedreht, bis die Sperrklinke s<sub>1</sub> in die Zahnlücke sich fest einlegt.

# Neuerungen an Korkschneidmaschinen.

Patentklasse 38. Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Zu den früher (1881 240 \* 177) angegebenen Messern, welche zum Schneiden von Flaschenkorken bestimmt sind, wird eine neue Form von P. Ficker in Reutlingen ("D. R. P. Nr. 12864 vom 14. August 1880) angegeben; das Messer M ist, wie aus Fig. 12 Taf. 6 zu entnehmen, schneckenförmig aus Stahl gebogen und besitzt eine der Schraubenlinie ähnliche ansteigende Schneide; es wird bei der vorliegenden Maschine concentrisch auf einer gufseisernen Scheibe f mit 4 Schrauben h befestigt und durch die Schnurscheibe g umgedreht. Wird nun gegen das vordere Ende des rotirenden Messers das Korkholz mittels eines Schraubensupportes vorgedrückt, so findet entsprechend dem vorrückenden Ausschnitt ein Zurückdrängen des horizontal geführten Stiftes l statt. Ist der Kork geschnitten und der Support zurückgegangen, so stöfst dieser federnde Stift l den Korkkegel aus den Messern heraus. — Die Schwierigkeit namentlich des selbstthätigen Schliffes solcher Messer wird sich der sonst guten Wirkung derselben entgegenstellen.

In dem zugehörigen Zusatzpatent (\*Nr. 15892 vom 31. März 1881) sind denn auch statt des spiralförmigen Messers zwei in einer drehbaren Hülse scherenartig wirkende, halbrunde Messer in gleichfalls ganz eigenartiger Weise in Vorschlag gebracht. Die beiden halbkreisförmigen Messer h (Fig. 13 und 14 Taf. 6) sind an den Backen k um den Zapfen l gelenkig befestigt, während an den Enden der Backen Schienen mit Kugeln m angebracht sind, welche in einer Nuth des Kolbens b geführt werden. Wird nun durch die Schraube am Support das Korkholz vorgeschoben, so wird gleichzeitig mittels des einerseits am Support befestigten Biigels p die Feder n gestreckt, bis sie die Hohlspindel a mit dem Kolben bnach rechts zieht. Dies geschieht früher oder später, je nachdem die Messer h einen größeren oder kleineren Widerstand beim Schneiden vorfinden. Diese Bewegung nach rechts verschiebt die Kugeln m so in ihrer konischen Nuth, daß sich deren Mittelpunkte immer weiter von einander entfernen, dadurch die Backen k vorschieben und den Durchmesser der Schnittfläche zwischen beiden Messern verringern. Der Kork wird also allmählich immer spitzer und so auf die gewünschte kegelförmige Gestalt zugeschnitten. Wird der Support zurückgeschraubt, so zieht die Feder n die Messer wieder in ihre Anfangsstellung, während der soeben fertig geschnittene Kork in die Hohlspindel a gelangt, um von den nachfolgenden Korken endlich rechts herausgestofsen zu werden.

Die Maschine von W. H. Gropp in Braunschweig (\*D. R. P. Nr. 15958 vom 15. Januar 1881) schließt sich in der allgemeinen Anordnung den Maschinen mit geraden, horizontal hin- und herschiebbaren Messern an, vor welchen das Korkholz rotirt.

Die Drehachse des Korkes sowie das Messer M (Fig. 15 Taf. 6) sind hier in einfachster Weise durch eine Schnur D, welche über die Rolle F geleitet wird und am anderen Ende ein Gewicht trägt, in Verbindung gebracht. Wird das Messer M an seinem Handgriff vom Arbeiter nach links gezogen, so dreht sieh auch der zwischen den Patronen P, P, eingespannte Kork mit, während nach erfolgtem Schnitt die Rückwärtsbewegung durch das Gewicht gesehieht. Das Einlegen der vorgeschnittenen Korkstücke in die Patronen erfolgt von Hand, nachdem durch Niederdrücken des Fustrittes y, wie bei Nax (1881 239 \* 178), die Welle S zurückgeschoben ist. Großen Werth legt der Erfinder darauf, daß das Messer beim Schneiden stets auf den Patronen aufruht, da nach seiner Meinung nur so es allein möglich sei, die Korke stets vollkommen rund und von genau gleicher Größe zu schneiden. Während der Arbeit sitzt der Arbeiter so vor der Maschine, dass er mit der rechten Hand den Messergriff, mit dem rechten Fuss den Tritt y beherrscht, während er mit der linken Hand die Korkstücke einlegt.

#### Abt's Eisenbahnsystem.

Mit Abbildungen auf Tafel 6.

Nach Ingenieur Paulus (Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 S. 27) eignet sich Abt's combinirtes Tractionssystem für Industrieund Secundärbahnen besonders für solche Streeken, welche auf kurze Entfernungen große Höheminterschiede zu überwinden haben. Als Motor dienen gewöhnliche Locomotiven, welche den Verkehr auf den horizontalen und wenig geneigten Linien in der üblichen Weise besorgen. Auf den steilen Strecken erfolgt der Verkehr mit Zuhilfenahme eines Gegengewichtswagens derart, daß beim Anlangen des Zuges an dem Fuße der Steilrampe die Maschine mit einem Drahtseil, welches um eine liegende Scheibe gesehlungen ist und an dem anderen Ende das Gegengewicht trägt, gekuppelt wird. Bei gelöster Bremse hilft das Gegengewicht den Zug in die Höhe ziehen. Ist der Zug über die Rampe geschafft, so wird das Seil abgekuppelt und die Fahrt in gewöhnlicher Weise fortgesetzt. Bei der Thalfahrt wird der Zug abermals mit dem Drahtseil verbunden, wobei das untenstehende Gegengewicht hinaufgezogen wird.

Mit Hilfe dieses Zugsystemes ist es möglich, mit den gewöhnlichen Adhäsionsmaschinen noch auf Steigungen von 120 auf 1000 mit Sieherheit jehe Last mit einer Geschwindigkeit von etwa 10km zu befördern, welche Zahnradmaschinen von gleichem Dienstgewicht auf eben solcher und die Adhäsionsmaschinen auf halb so starker Steigung zu ziehen vermögen. Für Steigungen über 120 auf 1000 empfiehlt es sieh auch hierbei,

das Adhäsionssystem zu verlassen und Zahnstange und Zahnradlocomotive anzuwenden.

Die Bahn der Steilrampe hat ein einfaches Geleise mit einem Ausweichplatz in der Mitte. Durch eine geschiekte Anordnung des Eisenbahnoberbaues an dieser Stelle und durch eine besondere Einrichtung der Räder des Gegengewichtswagens erfolgt das Ausweichen selbstthätig und sicher. Die Räder der Locomotive sowie die der Eisenbahnwägen sind die gewöhnlichen, mit zwischen den Schienen angebrachten Spurkränzen (C Fig. 17 Taf. 6). Die Spurkränze der Räder des Gegengewichtes werden entweder außerhalb der Schienen angebracht (B Fig. 17), wobei die Anordnung der Weichen nach Fig. 18 ausgeführt wird, oder es werden bei den Rädern des Gegengewichtes auf der einen Wagenseite die Spurkränze beiderseits der Schiene angeordnet, während die Räder der anderen Wagenseite als Rollen, ohne Spurkränze, construirt werden (A Fig. 17); die Weichen erhalten dann die in Fig. 19 angedentete Einrichtung. Diese beiden Anordnungen verdienen aus dem Grunde eine besondere Beachtung, weil dieselben auch bei der gewöhnlichen Seilförderung auf geneigten, eingeleisigen Bahnen mit einem Ausweichplatze in der Mitte mit Vortheil angewendet werden können, indem hierbei die bisher angewendeten beweglichen Zungen, welche stets eine sorgsame Bedienung erheischen, ganz wegfallen. Durch die außerhalb des Geleises angeordnete Seilleitung (Rollen mit horizontalen und vertikalen Achsen) wird auch das lästige Ueberfahren des Seiles vermieden.

# Trambach's Holzschliffmaschine mit Anwendung von Dampf und heißem Wasser.

Mit Abbildung auf Tafel 6. .

Heinr. A. Trambach in Kaukauna, Wis. (Nordamerikanisches Patent Nr. 239 040 vom J. 1882 und Papier-Zeitung, 1882 S. 616) hat die in Fig. 7 Taf. 6 skizzirte Anlage zur Herstellung von Holzschliff patentirt, welche einen gewöhnlichen, um seine horizontale Achse rotirenden, vertikalen Schleifstein enthält, wobei aber beim Schleifen in die Prefskasten Dampf und auf die Schleiffläche heißes Wasser zugeführt wird. Der Erfinder gibt über die Wirkungsweise des Dampfes und heißen Wassers nichts an; er behauptet aber, daß die bei diesem Verfahren erhaltenen Fasern von besonderer Güte seien. Es ist nicht unmöglich, daß durch die Wärme eine größere Lockerung des Holzes eintritt, welche das Ablösen längerer Fasern befördert.

Zur Erklärung der Einrichtung ist zu erwähnen, dafs T ein Wasserbehälter ist, welcher von A aus gefüllt wird. Im Behälter befindet sich eine Dampfschlange zur Erwärmung des Wassers; der Dampf kann vom

Rohr a durch den Hahn e zugeleitet werden. Nach links führen die Röhre b, die Zweigrohre e und d den Dampf nach den Pressen e. Ein zweites Dampfzuleitungsrohr e geht zum Injector e, welcher durch das Rohr e heißes Wasser an den Schleifstein e abgibt. Die abgeschliffenen Fasern fallen in den Behälter e, von dem sie auf bekannte Weise weiter befördert werden.

# Seyss' rotirende Schabmaschine für Münzplatten.

Mit Abbildung auf Tafel 6.

C. v. Ernst beschreibt in der Oesterreichischen Zeitschrift für Bergund Hüttenwesen, 1882 S. 263 eine neue, von Ludw. Seyfs in Atzgersdorf bei Wien construirte Münzplatten-Schabmaschine, bei welcher das Schneidwerkzeug in einiger Entfernung vom Mittelpunkt der Münzplatte ansetzt und gegen den Umfang hin einen spiralförmigen Span wegnimmt. Hierbei bleibt die Mitte der Münze für erhabenere Prägung unberührt. Dieses so nahe liegende Auskunftsmittel scheint auf den ersten Blick nichts Neues zu bieten, denn Aehnliches wurde schon vor langer Zeit durch das rotirende Schaben in mehreren Münzstätten bewirkt. Entweder die Münzplatte wurde in die Docke einer Drehspindel gespannt und das Messer vom Arbeiter gegen dieselbe gedrückt (Venedig), oder das Messer wurde durch einen Mechanismus in drehende Bewegung versetzt und die Münzplatte gegen dasselbe geprefst (Mailand). In beiden Fällen erhielt man kreisförmige Schabreifen auf der Oberfläche der Münzplatte, welche, wenn es wünschenswerth erscheinen mochte, das Centrum derselben frei ließen. Allein bei diesen Methoden wurden die Platten in der Regel erst nach wiederholtem Schaben, welches jedesmal ein Ausheben und Nachwägen derselben nothwendig machte, richtig, da eben der Arbeiter das Messer oder den Träger der Münzplatte mit der Hand herandrücken muß und von einer gleichförmigen Wirkung daher keine Rede sein konnte. Zudem gehörte eine große Geschicklichkeit dazu, die Platte nicht zu verschaben. Sie wurde daher, ebenso wie bei den Hobelmaschinen mit horizontaler Hin- und Herbewegung, nur bis zu einer gewissen Grenze beschabt und zuletzt durch Feilstriche vollkommen just gemacht.

Bei der Seyfs'schen rotirenden Schabmaschine werden alle diese Operationen selbstthätig zu Ende geführt; es genügt, die Münzplatten nach ihrer Schwere durch die Sortirmaschine in Klassen von verschiedenem unter sich gleichem Uebergewichte zu sichten und je nach der Stellung des Schneidwerkzeuges und der Gewalt, mit welcher die Platte gegen dasselbe gedrückt wird, entfernt dann ersteres genau jene Menge Metall von ihrer Oberfläche, welche nothwendig ist, um die Platte auf

das richtige Gewicht zu bringen, wobei, wie erwähnt, das Centrum derselben unberührt bleibt.

Die Art und Weise, in welcher die Maschine diese Aufgabe erfüllt und nebstbei eine ganze Reihe Bewegungen ausführt, welche ihre Hauptfunction unterstützen und sie denkbarst vollkommen zu Ende zu führen veranlaßt, möge mit Hilfe der Skizze Fig. 21 Taf. 6 erklärt werden.

Die Münzplatten werden in die cylindrische Büchse F gefüllt und gelangen eine nach der anderen durch den Zubringer D in den Trichter C, wo sie sich senkreckt aufstellen. Der Fänger G verschliefst den Trichter, bis er, im richtigen Augenblick abgezogen, der Münzplatte gestattet, durch einen Kanal in den Kopf der Spindel S einzufallen. Die Platte gelangt hierdurch in das Centrum des Spindelkopfes c, wo dieselbe durch den eben herankommenden Kolben K gegen einen Stahlring geprefst wird. Nun wirkt das glockenförmige Messer J, welches in H befestigt ist und zurückgeführt worden war, über dem Centrum auf die Platte und zwar mit einem Drucke, welcher durch das an dem Winkelhebel I angehängte Gewicht P geregelt ist. Dieses Gewicht P wird durch aufgelegte Metallplatten je nach Bedürfnifs, I0, I1, I2, I3, I4, I5, I5, I6, I7, I8, I8, I9, I9,

Während des Angriffes des Messers wird H allmählich gehoben, so daß auf der in Rotation befindlichen Platte ein spiralförmiger Schabstreifen von 1 bis  $3\frac{1}{2}$  Umgängen ausgeführt wird. Nach diesem Vorgang tritt H zurück und senkt sich in seine ursprüngliche Stellung; auch der Kolben K tritt hinter den Einfallskanal, zurück, der Fänger G öffnet sich, eine neue Münzplatte gleitet ein und treibt bei der Einpressung in den Ring die eben justirte Platte hinaus, welche in ein unterhalb angebrachtes Gefäß W fällt, welches auch die Schabspäne auffängt, gegen deren Zerstreuung einige Schutzrinnen vorhanden sind.

Diese verschiedenen Bewegungen, welche sämmtlich von der Antriebswelle A ausgehen, werden durch eine Reihe sehr sinnreich angebrachter und in einander wirkender Mechanismen selbstthätig bewerkstelligt, so daß die Bedienung der Maschine nur in der Füllung der Büchse mit den zu justirenden Münzplatten besteht.

Die Welle A, welche durch eine seitwärts angebrachte Riemenscheibe bethätigt wird, überträgt die Bewegung einerseits durch ein aufgesetztes Kegelrad auf die Spindel S, andererseits durch Zapfeneingriffe (1:6) auf die Welle B. Diese zweite Arbeitswelle wird also nach je 6 Umgängen von A einmal umgetrieben und jeder Umgang von B bildet einen Vollzug sämmtlicher Spiele der Maschine zur Abfertigung einer Münzplatte auf je einen Lauf. Sechs solche Läufe sind auf einem Gestelle neben einander angebracht, welche sämmtlich von den gemeinschaftlichen Wellen A und B bedient werden, so daß also stets 6 Münzplatten gleichzeitig justirt werden.

An der auf der Welle B aufgesetzten Scheibe M sind kleine Krumm-

zapfen O angebracht, an welchen die Hebel U hängen. Unter den Winkelhebeln I läuft beiderseits eine im Winkel abgebogene Schiene t hin, an welcher eine Achse q für die Hebel U angebracht ist, während die Winkelarme ts beiderseits am Hauptgestelle angelenkt sind. Daraus folgt, daß während der Zapfen O einen Kreis beschreibt, der Stift p einen ellipsenartigen Weg im Sinne von O, die Schiene t aber einen nahezu senkrechten Weg auf und ab und der Zapfen r, in der Verlängerung von U, einen ellipsenartigen Weg im entgegengesetzten Sinne von p zurücklegt.

Hierdurch ist bedingt, dafs, wenn die Umdrehung der Scheibe M in der durch den Pfeil angedeuteten Richtung fortschreitet, folgende Stellungen eintreten: 1) Durch das Ansteigen von O wird die Schiene t und somit der Hebel I gehoben und in Folge der Verbindung mit dem Hebel H durch die Stellschraube x tritt das Messer J zurück. — 2) Da gleichzeitig die Rolle R, durch den Doppelarm V genöthigt, in den Ausschnitt der Scheibe M einfällt, tritt der Kolben K von der eben justirten Münzplatte zurück. Zugleich wird der bei m an dem Doppelarm befestigte Fänger G zurückgezogen und die neue Münzplatte kann in den Spindelkopf c einfallen. — 3) Durch ein in p angehängtes Gestänge und Umsetzung der Bewegung durch einen Hebel wird der Rückgang des Zubringers D veranlafst. — 4) Durch ein Gestänge zwischen r (an U) und  $r_1$  (an T) wird T gezwungen, sich drehend um  $r_2$ , also niederwärts zu bewegen.

Sobald die Rolle R aus dem Ausschnitte der Scheibe M zurücktritt, erfolgt die Einpressung der neuen Münzplatte durch den Kolben K, der Fänger G schließt den Trichter, t läßt den Winkelhebel I hinab, der Druck des Gewichtes P wird wirksam und das Messer J angedrückt.

Während des Umganges des Krummzapfens O unterhalb dem Mittel der Welle B steht der Kolben K unter Druck ruhig; durch p wird der Zubringer D vorwärts bewegt, eine neue Platte in den Trichter C schiebend; i geht frei abwärts und r, mit  $r_1$  verbunden, nöthigt T (die gemeinschaftliche Stütze der Messerträger H) etwas abwärts zu steigen, um den Spiralgang des Schnittes zu erzielen.

Die Stärke und Dauer des Schnittes, welche je nach dem größeren oder kleineren Uebergewichte der Münzplatten verschieden sein wird, wird theils durch die veränderliche Belastung bei P, theils durch die Stellschraube x geregelt, mittels welcher erzielt wird, daß das Messer früher oder später von der Platte zurücktritt und daher auch mehr oder minder lang in Schnittthätigkeit bleibt.

Die Messer haben, wie erwähnt, die Form einer Glocke erhalten, damit der Rand gleichförmig scharf auf einer Kugelform geschliffen werden kann. Der Schnitt nimmt stets nur einige Millimeter in Anspruch, während der übrige Umfang der Messerschneide in Reserve bleibt. Sobald eine Abstumpfung des thätigen Theiles wahrgenommen wird, ist nach Lüftung der Anziehschraube y das Glockenmesser etwas zu drehen, was ohne merkliche Unterbrechung der Arbeit geschicht.

Die Antriebswelle A hat noch eine eigenthümliche Einrichtung in der seitwärts aufgesetzten Riemenscheibe. Diese, kapsel- oder dosenförmig gebaut, ist auf der Welle nicht fest; vielmehr ist der Angriff durch einen Mitnehmer und zwei im Rande der Riemenscheibe nach innen vorstehende Nasen vermittelt. Durch einen neben der Riemenscheibe gelegten, mit Handgriff versehenen Hebel und einen im Centrum der Welle A beweglichen Bolzen kann mit Verstellung des Hebels der Mitnehmer auf der Welle verkürzt werden, so daß die Scheibe leer umläuft. Dies wird nun nicht allein angewendet, um den Gang der Maschine nach Willkür abzustellen, sondern die Maschine veranlaßt die Abstellung selbst bei jedem für die Zeit eines halben Umganges der Welle. Dieser Augenblick tritt ein, wenn die im Trichter C befindliche Platte, durch Abzug des Fängers G veranlaßt, nach dem Centrum des Spindelkopfes c gleitet, welche Ruhepause der Spindel auch die senkrechte Richtung des Gleitkanales entsprechen muß.

Aus der vorstehenden Beschreibung ist zu erkennen, daß die rotirende Schabmaschine von L. Seyfs nach allen wünschenswerthen Richtungen hin das Vollkommenste leistet, was bisher auf mechanischem Wege erzielt worden ist. Sie hat sich auch in mehreren Münzstätten (Berlin, Hamburg, Frankfurt) mit einer Arbeitsleistung von 60 bis 70 Stück in der Minute bestens bewährt. Einen Beleg für die außerordentliche Genauigkeit, mit welcher die Seyfssche Schabmaschine arbeitet, wird dadurchgeliefert, daß sie selbst zum Justiren der sehr kleinen goldenen 5-Markstücke mit stets gleich sicherem Erfolge verwendet wird. Ebenso gut dient sie aber für jede andere auch die größte Münzsorte, wenn je nach ihrer Größe die Büchse F, der Zubringer D, dann der Stahlring in S und die Kolbenköpfe an K geeignet gewählt werden, sowie eine Abänderung in der Stellung der Stifte r und p am Hebel U vorgenommen wird.

# Untersuchungen über das Verhalten des Phosphorbronzedrahtes bei der Beanspruchung durch Zugkräfte; von Professor H. Fischer in Dresden.

Mit Abbildungen auf Tafel 7.

Verschiedene Aufsätze in dieser und anderentechnischen Zeitschriften <sup>1</sup> weisen auf die Wichtigkeit hin, welche der Phosphorbronzedraht in der Neuzeit für die Anlegung von Telephonleitungen erlangt hat. Die Verfasser suchen die Zweckmäßigkeit dieses Materials für genannten Zweck

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. Dingler's polytechnisches Journal, 1882 **243** 432. **244** 408. Elektrotechnische Zeitschrift, 1882 S. 73. 127. 157. Engineering, 1881 Bd. 32 S. 430. 1882 Bd. 33 S. 192.

durch Zahlen zu belegen, welche auf Versuchen zur Ermittelung der elektrischen Leitungsfähigkeit und der Widerstandsfähigkeit gegen Zugkräfte basiren. Daß hierbei auch gegentheilige Meinungen und Anschauungen Ausdruck finden, ist natürlich und erklärlich, da die Untersuchungen der einzelnen Beobachter an verschiedenen Versuchsobjecten zur Ausführung gelangten, denen eine völlige Materialgleichheit wohl kaum zugestanden werden kann. Die Unsicherheit der erhaltenen Resultate wird aber, wenigstens in Bezug auf die Festigkeitsuntersuchung, wesentlich noch durch den Umstand erhöht, daß selbst bei ein und demselben Material, je nach der physikalischen Beschaffenheit desselben, wesentlich abweichende Ergebnisse erzielt werden. Der Einfluß des Arbeitsverfahrens, welches bei der Herstellung des Versuchsstückes Anwendung fand, ist in dieser Hinsicht allseitig bekannt.

Im Folgenden sollen die Ergebnisse einer Untersuchung von Phosphorbronzedrähten aus der Fabrik von Lazare Weiller zu Angoulême in Frankreich zur Kenntniss gebracht werden, welche geeignet sein dürften, die wesentlichen Aenderungen der Festigkeits- und Elasticitätsverhältnisse durch das bei der Vorrichtung der Versuchsobjecte beobachtete Arbeitsverfahren anschaulich zu machen. Das Versuchsmaterial wurde mir auf specielles Ansuchen durch den Vertreter der genannten Fabrik, Hrn. J. B. Grief in Wien, mit dankenswerthester Bereitwilligkeit zur Verfügung gestellt. Die Untersuchung erstreckte sich auf 10 Drahtproben. Fünf derselben waren durch Ausglühen nach dem Ziehen erweicht; den übrigen waren durch verschieden oftes Passiren eines Drahtzuges verschiedene Härtegrade ertheilt worden. Die Beobachtungen wurden mit Hilfe eines selbstregistrirenden Zerreißapparates nach Reusch (1880 235\*414) des mechanisch-technologischen Laboratoriums der Dresdner technischen Hochschule durchgeführt. Die mit diesem Apparat erhaltenen Diagramme geben den Zusammenhang der Streckungen mit den dieselben erzeugenden Belastungen in jedem Augenblick des Versuches an und somit ein getreues Bild der während der Beanspruchung auftretenden Erscheinungen. Die größte Abscisse repräsentirt die Strecke, um welche sich das Versuchsstück bei dem Eintritt des Bruches verlängert hat, also die Bruchdehnung  $\delta$ ; die zu dieser gehörende Ordinate mißt die für Herbeiführung des Bruches nöthige Belastung p. Die Diagrammordinaten wachsen stetig von Null bis p, während gleichzeitig die Abscissen (Dehnungen) von Null bis δ zunehmen. Der Verlauf der Curve charakterisirt das der Untersuchung unterworfene Material.

Fig. 1 Taf. 7 zeigt die wesentliche Verschiedenheit des Curvenlaufes für ausgeglühten und durch Ziehen hart gewordenen Phosphorbronzedraht von  $0^{\rm mm}$ ,42 Durchmesser und 324 bezieh.  $800^{\rm mm}$  Länge. Die Curve I, dem geglühten Draht angehörend, steigt im Anfang der Belastung in Folge der Starrheit des Materials rasch bis e und wendet sich dann gegen die Abscissenachse, dieser in einem langen Zuge folgend.

Der Curvenzug II, bei der Untersuchung des harten Drahtes erhalten, zeigt nur eine rasche Steigung und endet schliefslich bei kleiner Abscisse und großer Ordinate an der Bruchgrenze. Der Eintritt der Richtungsänderung bei Curve I bezeichnet den Beginn des Fließens der Materialtheilchen. Vor demselben ist die Streckung eine rein elastische, nach deren Aufhören der Draht unter Wirkung der inneren Kräfte seine ursprüngliche Länge wieder annimmt. Im weiteren Verlauf tritt eine gegenseitige Verschiebung der benachbarten Materialtheilchen, das Fließen derselben, ein. In Folge dessen erfährt der Draht eine bleibende Längenänderung bei gleichzeitiger Querschnittsverminderung, welche auch nach Wegnahme der äußeren Kraft nicht wieder vollständig verschwindet und die ihren größten Werth an der Bruchgrenze erreicht. Da bis zum Eintritt des Fließens die Längenänderungen rein elastische sind, so fällt derselbe mit der Elasticitätsgrenze des Materials zusammen.

Zwischen Elasticitäts- und Bruchgrenze erleidet das auf Zug beanspruchte Material sowohl bleibende, als elastische Dehnung, deren Größe durch mehrfache Entlastungen während des Versuches bestimmt werden kann. Innerhalb der Elasticitätsgrenze ist für eine bestimmte Beanspruchung das Verhältniß der elastischen Dehnung  $\delta_{\rm e}$  zu der bleibenden Dehnung  $\delta_{\rm b}$ , da die letztere gleich Null, unendlich groß. Dasselbe nimmt aber nach Ueberschreitung dieser Grenze rasch ab und erreicht an der Bruchgrenze den kleinsten Werth, wie dies der Curvenzug mno in Fig. 3 zeigt. Hierbei ist:

 $\frac{\delta_{\rm e}}{\delta_{\rm b}} = f(\delta_{\rm e} + \delta_{\rm b}) = f(\delta),$ 

also als Funktion der den Belastungen äquivalenten Gesammtdehnungen eingetragen. In derselben Figur ist ferner  $OEP_1 \rightarrow P$  eine Copie des Originaldiagrammes, das bei der Belastung eines ausgeglühten Phosphorbronzedrahtes von 5m,482 Anfangslänge und 0mm,67 Dicke erhalten wurde. Die Curve  $OEP_1$  stellt nur den ersten, in unmittelbarer Nähe der Elasticitätsgrenze liegenden Theil des Gesammtdiagrammes dar; letzteres würde, bei einer an anderer Stelle beobachteten mittleren Bruchdehnung des ausgeglühten Phosphorbronzedrahtes von  $\delta = 55.3$  Proc., eine Länge von 3<sup>m</sup>,032 besitzen. Der Curvenzug EP, welcher die Elasticitätsgrenze mit der Bruchgrenze verbindet und der Figur zu Folge annähernd geradlinig verläuft, endet an letzterer in einem Abstand von der Abscissenachse, welcher einer Bruchbelastung von etwa 11000g entspricht. Während der Aufzeichnung dieses Diagrammes wurden behufs Ermittelung der Lage der Elasticitätsgrenze mehrfach Entlastungen vorgenommen. Hierbei folgte der Schreibstift des Zerreifsapparates den Linien abc, a, b, c, .... und kehrte dann bei erneuter Belastung auf dem Wege cde, c1 d1 e1 . . . . wieder zurück. Der Abstand des Schnittpunktes c der Entlastungslinie mit der Abscissenachse von der durch den betreffenden Endpunkt der Diagrammeurve auf die genannte Achse gefällten Normalen eh ist das

Mass des elastischen Theiles der Delnung Oh, welche der Draht durch die Belastung bis e erlitt.

Trägt man die Werthe ch der elastischen Dehnung, die bei verschiedenen Entlastungen erhalten wurden, als Funktion der Belastungen auf, welche zu ihrer Erzeugung erforderlich waren, so erhält man den in Fig. 3 gezeichneten Curvenzug E F G, welcher Aufschlufs über das elastische Verhalten des Drahtes bei Beanspruchungen zwischen der Elasticitäts- und Bruchgrenze gibt und die Diagrammeurve bei Eschneidet. In diesem Schnittpunkt ist die bleibende Dehnung Null, es stellt derselbe somit auf der Diagrammeurve die Lage der Elasticitätsgrenze fest. Die Fläche  $OEFGQ = F_e$  repräsentirt den elastischen Theil der gesammten Formänderung im Verlauf der Beanspruchung, die Fläche  $EFGP = F_{\rm b}$ gibt in ihrer Gestalt ein Bild und in ihrer Größe ein Maß für das Auftreten der unelastischen Formänderungen während der allmählichen Belastung bis zur Bruchgrenze. Das Verhältnifs:

$$\varepsilon = F_{\rm e} : F_{\rm b}$$

stellt somit das elastische Verhalten oder den Elasticitätsgrad des untersuchten Drahtes dar. Ist  $\varepsilon$  groß, sind also die elastischen Formänderungen vorherrschend, so ist der Draht stark elastisch. Für einen bis zum Eintritt des Bruches vollständig elastischen Körper würde  $F_{\rm b}={
m Null}$ , daher  $\varepsilon = \infty$  sein;  $F_e = \text{Null}$ , also  $\varepsilon = \text{Null}$  charakterisirt dagegen einen bis zum Eintritt des Bruches vollständig unelastischen Körper.

Eine anderweite Charakteristik des Drahtes wird durch die Größe der gesammten Streckung gewonnen, welche derselbe bei dem Eintritt des Bruches erfahren hat. Ein geringer Betrag der Bruchdehnung charakterisirt den Draht als spröd, ein erheblicher als zäh und es stellt somit die Zahl:

$$Z = 100 \, \delta : l,$$

d. i. die Gesammtdehnung  $\delta$  des Probestückes, ausgedrückt in Procent . der Anfangslänge I, den Zähigkeitsgrad des Materials dar.

Der Draht, oder allgemein jeder Körper, ist zäh elastisch oder spröd elastisch, je nachdem eine große oder kleine Zähigkeit mit starker Elasticität gepaart ist. Entscheidend ist hierfür die Größe des bleibenden beziehentlich elastischen Theiles der Gesammtdehnung an der Bruchgrenze. Zäh- beziehungsweise spröd-elastische Körper zeigen Vorherrschen des elastischen Theiles  $\delta_{\rm e}$  gegenüber dem bleibenden Theil  $\delta_{\rm b}$  der Gesammtstreckung, bei zähen, beziehentlich spröden wenig elastischen Körpern waltet das Gegentheil ob. Beispiele für diese Körperzustände sind:

Vulkanisirter Kautschuck (zäh elastisch)  $Z=558\%_0$   $\delta_e=95\%_0$   $\delta_b=50\%_0$  von  $\delta$  Feuchtes Fichtenholz (spröd elastisch)  $Z=0.757\delta_e=84\delta_b=16$  " Geglühter Phosphorbronzedraht (zäh, wenig elastisch) . . . . . . Z = Alluminiumdraht (spröd, wenig elas- $55.3 \quad \delta_{e} = 1 \quad \delta_{b} = 99$ 

tisch) . . . . . . . . . . . Z =6.5  $\delta_{\rm e} = 3$   $\delta_{\rm b} = 97$  Besitzt ein Körper die Eigenschaft unter der Einwirkung äufserer Kräfte mit Sicherheit bleibende Deformationen von größerem Betrage anzunehmen, wie feuchter Thon, Wachs, glühendes Schmiedeisen u. dgl. so nennt man denselben bildsam. Die Bildsamkeit ist um so größer, je kleiner die Kraft ist, welche die ersten bleibenden Formänderungen erzeugt (abhängig von der Lage der Elasticitätsgrenze und damit vom Tragmodul des Materials), je geringer der nach dem Aufhören der Kraftwirkung wieder verschwindende Theil der Gesammtdeformation ist (abhängig von dem Elasticitätsgrad) und je größer die Formänderung überhaupt ohne Lösung des Zusammenhanges der kleinsten Theile sein kann, d. h. allgemein, je weniger elastisch und je zäher der Körper ist. Der einem Körper eigene Grad von Bildsamkeit kann somit proportional dem Zähigkeitsgrad  $\mathbf{Z}$  und umgekehrt proportional dem Elasticitätsgrad  $\mathbf{z}$  und Tragmodul  $\mathbf{T}_1$  gesetzt und daher durch den Quotienten:

$$B = Z : \varepsilon T_1$$

zum Ausdruck gebracht werden. Die häufig sehwierige Bestimmung des Querschnittes vom Versuchsstück läfst es zweckmäßig erscheinen, den Tragmodul T nicht durch die gewöhnlich übliche Belastung auf die Flächeneinheit auszudrücken, sondern nach Analogie der Reifslänge durch diejenige Länge des Versuchsstückes in Kilometer, deren Gewicht eine Streckung des Stückes bis zur Elasticitätsgrenze herbeiführen würde. Zur Unterscheidung ist für denselben die Bezeichnung  $T_1$  gewählt.

Bestimmte Zahlenwerthe, welche die Grenzen festsetzen, innerhalb deren ein Körper zäh, spröd, bildsam oder elastisch genannt wird, müssen durch Untersuchung einer größeren Zahl solcher Körper ermittelt werden, denen die Technik die betreffenden Eigenschaften zuerkennt. Natürlich gelten diese Betrachtungen vor der Hand nur für Zugbeanspruchungen; anderweite Versuche scheinen jedoch darauf hinzudeuten, daß dieselben auch für Druck- und Schubbeanspruchungen Gültigkeit behalten.

Für den vorliegenden geglühten Phosphorbronzedraht stellt sieh:

$$Z = \frac{100 \, \delta}{l} = 55,30/0, \ \epsilon = \frac{F_{\rm e}}{F_{\rm b}} = 0,014, \ T_{\rm l} = 1 \, {\rm km},37, \ B = \frac{Z}{\epsilon T} = 2765.$$

Die Entlastungslinie abc (Fig. 3) und die neue Belastungslinie cde fallen vor und in unmittelbarer Nähe der Elasticitätsgrenze selbst bei der vorliegenden großen Länge des Versuchsstückes zusammen, weichen aber um so mehr von einander ab, je weiter entfernt von der Elasticitätsgrenze die Entlastung bewirkt wurde. Die Entlastungseurve ist stets convex gegen die Abeissenachse, während die neue Belastungseurve dieser Achse die concave Seite zukehrt. Das Abweichen der Curve gegen den Coordinatenursprung hin ist die Folge der Elasticität des Materials. Die Erklärung für die convexe Gestalt der Entlastungseurve dürfte vielleicht in dem Umstand zu suchen sein, daß die Körpermolecüle, welche durch die spannende Kraft in Bewegung gesetzt wurden, einen Theil der aufgewendeten Arbeit in Form lebendiger Kraft in sich aufgenommen haben.

Diese wird bei der Entlastung die Arbeitsfähigkeit der abnehmenden äußeren Kraft unterstützen und dazu beitragen, daß die innere Reibung des Körpers überwunden und die bereits vorhandene Bewegung der kleinsten Theile (das Fließen) noch weiterhin unterhalten wird (Nachwirkungsdeformation<sup>2</sup>). An der Elasticitätsgrenze geht die Entlastungslinie durch den Coordinatenursprung O. Die mehrfachen, sich folgenden Entlastungen deuten auf eine Aenderung der Constitution des Versuchsstückes hin, sobald die Elasticitätsgrenze überschritten, also das Fließen der kleinsten Materialtheilchen eingetreten ist. Diese Aenderung gibt sich durch die Erhöhung der Elasticitätsgrenze deutlich kund. Bei dem ausgeglühten Phosphorbronzedraht, welcher das Diagramm Fig. 3 lieferte. wird z. B. nach Ausweis des Diagrammes die Elasticitätsgrenze bei einer Belastung von p' = 4500s und einer Dehnung  $\Delta = \frac{1}{914}l$  erreicht. Es tritt jedoch bei demselben Draht das Fließen erst bei einer Belastung  $p_1 = 6100$ s und einer Längenänderung  $\Delta_1 = \frac{1}{623}l$  ein, wenn nach einer Reckung um 49mm eine Entlastung und neue Belastung erfolgte. Der Schnittpunkt der nach Analogie der Curve EFG construirten neuen Curve efg, für welche der Coordinatenanfang bei cliegt, mit der neuen Belastungslinie c de gibt im Diagramm die Lage der neuen Elasticitätsgrenze ziemlich sicher an. Dieselbe fällt mit dem Schnittpunkt der Curven a b c, c d e zusammen 3, so dass von diesem aus das erneute Fließen der Materialtheilchen beginnt, was sich durch die raschere Ablenkung der Curve nach rechts zu erkennen gibt. Das Fließen tritt im vorliegenden Fall also bereits bei einer geringeren Belastung wieder ein, als die bei dem Beginn des Entlastens vorhandene war. Der Schnittpunkt c auf der Abseissenachse ist der Anfangspunkt einer neuen Diagrammeurve, welche ein gleichstarker geglühter Draht liefern würde, wenn man denselben vor der Untersuchung durch die Belastung  $p_1$  auf die Länge (l + Oc) streckte. Der Flächeninhalt des vor dem Ent-

<sup>2</sup> Vgl. Dr. P. Schmidt: Ueber die innere Reibung fester Körper. (Breslau 1880.

Verlag von A. Gosohorsky.)

3 Die Lage dieses Punktes wird durch die Länge der Beobachtungszeit beeinflust, da bekanntlich erst in längeren Zeiträumen, nach Tagen, Wochen, ja selbst Monaten, die in ihrer gegenseitigen Lage gestörten Molecüle eines Körpers den anfänglichen oder einen neuen Gleichgewichtszustand erreichen. Bei genügend dauernder Ruhe nach der Entlastung würde die neue Belastungscurve in Folge der elastischen Nachwirkung jedenfalls wieder durch den Ansang der Entlastungscurve oder in dessen Nähe vorübergehen. Hiermit ist auf eine den vorliegenden Untersuchungen anhaftende Ungenauigkeit hingewiesen, der zu Folge die elastischen Aenderungen der Drahtlänge um ein geringes zu klein erhalten wurden. Da diese Arbeit jedoch schon in Folge der zur Untersuchung benutzten Hilsmittel nicht den Anspruch auf höchste wissenschaftliche Genauigkeit erheben kann, vielmehr zur Aufklärung der technischen Eigenschaften des untersuchten Materials beizutragen bestimmt ist, so wurde von dem voraussichtlich erst nach Tagen oder Wochen merkbaren Einfluß der Zeit abgesehen und die Be- und Entlastungen zwar langsam (sekundliche Geschwindigkeit des Schreibstiftes etwa 0 mm, 3), aber in unmittelbarer Folge auf einander vorgenommen.

lastungspunkte liegenden Diagrammtheiles repräsentirt die Arbeitsgröße, welche auf die Zustandsänderung des Drahtes verwendet wurde.

Die Erkenntnifs, dafs bei genügender Dauer des Versuches die neue Belastungscurve wieder durch den Entlastungspunkt gehen, oder sich in unmittelbarer Nähe an die alte Spannungscurve anschließen wird, führt zu einer Deutung der Curve EFG. Da durch dieselbe die bei einer gewissen Spannung erreichte elastische Dehnung als Abhängige dieser Spannung dargestellt ist und da diese elastische Dehnung die Streckung an der Elasticitätsgrenze eines Drahtes bedeutet, welcher durch die betreffende Spannung aus einem Anfangszustand in einen neuen (gespannten) Zustand übergeführt wurde, so erhellt, dafs der Verlauf der Curve EFG das Gesetz der Veränderung der Elasticitätsgrenze während der bis zum Bruch erfolgten Belastung des Drahtes darstellt. Ich nenne diese Curve daher die Grenzcurve der vollkommenen Elasticität oder kurz die Elasticitätscurve. Das Hauptdiagramm gibt hierbei gleichzeitig die mechanische Arbeit an, welche für eine beabsichtigte Erhöhung der Elasticitätsgrenze aufgewendet werden mufs.

Die Erhöhung der Elasticitätsgrenze nach Eintritt des Fliefsens der Molecüle weist darauf hin, daß mit der Erreichung der ersten Elasticitätsgrenze die elastische Kraft des Materials noch nicht völlig erschöpft ist. Dies zeigt deutlich der Lauf der Curve EFG Fig. 3. Nach jeder Entlastung oberhalb der ersten Elasticitätsgrenze zeigt das Versuchsstück ein anderes Verhalten als ursprünglich, was jedenfalls durch die während des Fließens eingetretene Umlagerung der Molecüle bedingt ist. Für das so aus dem ursprünglichen hervorgegangene neue Versuchsobject, dessen Gewicht das gleiche geblieben, das den Längen- und Querschnittsdimensionen nach dagegen ein anderes geworden ist, hat dem Diagramm zu Folge die bleibende Dehnung gegenüber der zugehörigen elastischen Dehnung einen kleineren Werth als vorher. Die bleibende Dehnung nimmt um so mehr ab auf Kosten der elastischen, je stärker das Stück bereits gestreckt wurde, je näher der Entlastungspunkt also der Bruchgrenze liegt. Könnte die letzte Entlastung unmittelbar an der Bruchgrenze, aber noch vor Eintritt des Bruches bewirkt werden, so müßte den angestellten Betrachtungen zu Folge die neue Belastungslinie durch die Bruchgrenze gehen und hierbei natürlich der Bruch im Moment des Erreichens dieser Grenze stattfinden. Das durch die Belastung bis dicht an die Bruchgrenze gestreckte Versuchsstück wird demnach nur elastische Formänderung zeigen, dasselbe ist ein vollkommen elastischer Körper geworden. Die Größe dieser elastischen Formänderung drückt daher gleichzeitig die Größe der Elasticität aus, welche dem anfänglichen Versuehsstück überhaupt zukam; denn das durch die Belastung und Streckung aus diesem hervorgegangene neue Versuchsstück ist seinem Gewicht, also seiner Materialsubstanz nach völlig das gleiche geblieben.

Ist diese Auffassung richtig, so ist der Ausdruck Elasticitätsgrenze

für den Punkt, von welchem aus bei der Belastung das durch bleibende Streckung wahrnehmbare Fließen der Materialtheilchen beginnt, nicht zulässig, da die Untersuchung lehrte, daß die gesammte Elasticität des Versuchsstückes erst bei dem Eintritt des Bruches erschöpft ist. Die Bruchgrenze bezeichnet daher ebenso die Elasticitätsgrenze, wie sie die Fließgrenze darstellt. Hiermit wird dann natürlich auch der Begriff Erhöhung der Elasticitätsgrenze hinfällig. Bereits Wertheim 4 hat durch Versuche nachgewiesen, daß eine Elasticitätsgrenze in dem gewöhnlich gebräuchlichen Sinne nicht besteht, daß vielmehr schon am Beginn der Belastung bleibende, wenn auch schwer meßbare Längenänderungen eintreten. Für die Untersuchung des vorliegenden Drahtes ist von dieser Anschauung ein weiterer Gebrauch nicht gemacht, vielmehr dem praktischen Bedürfniß entsprechend dem Begriff Elasticitätsgrenze die gegenwärtig allgemein übliche Deutung beigelegt.

Die Fläche, welche von der Abscissenachse, der Ordinate an der

Die Fläche, welche von der Abscissenachse, der Ordinate an der Bruchgrenze und der durch die Bruchgrenze gehenden letzten Belastungslinie eingeschlossen wird, ist nach Vorigem als Maß der Arbeit anzusehen, welche auf die gesammte elastische Formänderung des Versuchsstückes verwendet wurde, und es drückt demzufolge die Differenz der ganzen Diagrammfläche und dieser Fläche die Arbeit aus, welche die bleibende Formänderung des Stückes erforderte. Beide Arbeitsgrößen, bezogen auf die Gewichtseinheit (1 $\mathfrak s$ ), geben daher die Arbeitsmodel  $A_{\mathfrak s}$  und  $A_{\mathfrak b}$  für elastische und bleibende Formänderung des Probestückes an. Ihre Summe ist gleich dem Gesammtarbeitsmodul  $A_{\mathfrak s}$ 

Wie durch einfache Zugkräfte eine Erhöhung der Elasticitätsgrenze eintritt, so ist dies auch und zwar in erhöhtem Maße der Fall, wenn zu der Zugkraft noch eine den Körper verdichtende Druckkraft hinzutritt. Die Zunahme der Härte, Sprödigkeit und Elasticität des Drahtes bei dem Durchlaufen der Ziehlöcher ist allgemein bekannt und wird durch die im Folgenden bemerkten weiteren Versuche mit Phosphorbronzedraht von neuem bestätigt.

Der für den zuletzt besprochenen Versuch benutzte Draht wurde durch Glühen wieder erweicht und hierauf in 7 Passagen von 0,67 auf 0 mm,42 Dicke ausgezogen. Die hierzu aufgewendete mechanische Arbeit betrug speciellen Messungen zu Folge etwa 22 mk für 15 Draht. Das bei der Belastung des Drahtes bis zum Eintritt des Bruches erhaltene Diagramm zeigt Fig. 2. Auch hier wurden während des Versuches mehrere Entlastungen vorgenommen. Vor allem wird, gegenüber dem vorigen Versuch, die beobachtete geringe Bruchdehnung auffallen, die hier nur  $\delta = 42$ mm oder  $Z = (42 \times 100):5575 = 0,753$  Procent der Anfangslänge  $(l = 5^{\rm m},575)$  betrug, während dieselbe bei dem ausgeglühten Draht zu 55,3 Proc. im Durchschmitt gefunden wurde. Die Elasticitätseurve EG

<sup>4</sup> Vgl. Poggendorff's Annalen, 1848 Ergänzungsband 2 S. 1 ff.

Tabelle I. Phosphorbronzedraht.

	72									gen	des	Phos	phor	bro	nze	dra	htes	š.			
	Mittel aus 8, 9, 10		l	1 1	1 1	56,9		6,43	9556		1080	95,7	10,95	1;	0.595	<del>'</del>	1.42		2,5	24,8	0,082
ür 16 =	10	840	0,145	784,3	$8918 \\ 14000$	61,5		66,9	10 332		1174,3	96,6	10,98	დ 5	7/168 0,595	45,5	11,35	. !	75,2		0,076
Hartgezogener Draht =    Arbeit für 18	9		0,139		7250 $13500$	52,2		5,86	8780		985,7	8,78	10,92	4,5	0.594	39,8	11,3 1,49		75,2	24,8	0,087
zogene	8	0.44	$\sim$		14 000	ł			1		1,	92,7	1			1	11		i	1	
Hartge	Mittel aus 6, 7	11	1	1 1		45		5,05	10 904 10904		1224	2,29	66,9	1	0.413	54,8	$\frac{-}{0.829}$		33	25.	0,357
H. Arbeit für 18=	7	5575	0,139	808,4	6250 8500	45		5,05	10904		1224	61,6	6,87	23	/242 0.413	54,8	$\frac{42}{0.753}$		32	25	0,332
Arb	9	885 0.42	0,139		8800			1	l		1	63,80	7,11	l		١	8 0.904		1	1	0,382
	Mittel aus 1 bis 5	11	1	11	11	12,2		1,37	11 647 11 647		1252	33	3,99	1 ;	0.109	0,198	55.34	)	-	66	1,92
	ಸಾ	5482	0,353	305	4500	12,7		1,37	11 647		1252	1	1	9,	0.109	0,198	1 1			1	
. Draht	4	193	0,567		19 300	1		1	1		l	34,0	4,18	1	il	١	109,3 $56.6$		0,5	6	
Geglühter Draht	က	259			20 400	1		I	1		l	36,0	4,14	1		1	127,4 49,2		1		1,69
9	2	210	0,567	0,908	17 500	1		1	1		l	30,9	3,80	1	1 1	1	126,5 60,23		1,5	98,5	2,093
	1	194	0,571	0,892	$\frac{-}{17650}$	1		1			1	31,1	3,84	1	1 1	1	67,8 35,0		1	İ	1,069
1	Bezeichnung der Proben	Anfangslänge l mm	Juerschnitt fam	Länge für 18 Amm	Belastung an Elasticitätsgrenze $p'g$ Bruchbelastung $pg$	$\min_{t \in \mathcal{T}} \frac{p'}{1000  t}$	Fragmodul (in km Drahtlänge <sup>1</sup> ;	$T_1 = \frac{p'\lambda}{1000000}$	$\left(\inf_{k \in \mathbb{R}^n}  E  = \frac{Tl}{A} \right).$	Elasticitats- $\begin{cases} in \text{ km Drahtlange}^2; \\ modul \end{cases}$	$E_1 = \frac{T10}{4}$	Bruchmodul auf 19mm $P^k = \frac{p}{1000f}$	Reifslänge $^3$ $R^{\rm km} = \frac{lp}{10000000}$	Dehnungen an der (in Millimeter ;	Elasticitätsgrenze ( "Bruchth. von !	• •	Gesammtdehnung an $\langle$ in Millimeter der Bruchorenze $\delta \rangle$ in $0/\alpha$ v. $l.$ $Z =$	Elastische Dehnung an der Bruch-	grenze $\delta_{\rm e}$ in Procent von $\delta_{\rm c}$	grenze δb in Procent von δ	Arbeitsmodul 5 Amk

Anmerkungen zu Tabelle I.

<sup>2</sup> Länge eines Drahtstiickes, dessen Gewicht einen Draht von gleichem Einheitsgewicht um seine Anfangslänge vollkommen 1 Länge eines Drahtstückes, dessen Gewicht die Beanspruchung eines Drahtes von gleichem Einheitsgewicht (Gewicht fün elastisch zu strecken vermöchte. (Längenmodul genannt in Dr. Bohn's Ergebnisse physikalischer Forschung. Leipzig 1878. W. Engelmann.

5 Zum Zerreißen von 1g Draht aufzuwendende mechanische Arbeit.
6 Verhältniß der Diagrammfläche zu der durch Bruchdehnung und Bruchbelastung bestimmten Rechteckfläche. Dasselbe gibt 6 Verhältniß der Diagrammfläche zu der durch Bruchdehnungen proportionale Zunahme der Belastungen ist die Diagrammfläche ein proportionale Zunahme der Belastungen ist die Onvexe Seite zu. <sup>3</sup> Länge eines Drahtes, welcher senkrecht herabhängend, durch sein Eigengewicht abreifsen würde. 4 Mittelwerth aus den Versuchen 2, 3 und

schneidet die Diagrammeurve an der die Belastung p'=6250g anzeigenden Stelle und theilt im Anschlufs an die Diagrammeurve die Fläche OPO in zwei Theile  $F_{\rm e}$  und  $F_{\rm b}$ , deren Größenverhältnifs von demjenigen der gleichen Flächen bei dem vorigen Versuch schon nach dem Augenschein wesentlich verschieden ist; die Ausmessung liefert:  $\varepsilon = F_e$ :  $F_b = 36$  und, da ferner  $T_1 = 5$ km,05 beträgt, so folgt B = Z:  $\varepsilon T_1 = 0.004$ . Durch das Ziehen ist somit, gegenüber dem geglühten Draht, die Zähigkeit um (55.3 - 0.753)100:55.3 = 98.6Proc. vermindert, dafür das elastische Verhalten etwa auf das 2600 fache gesteigert worden. Analoge Ergebnisse lieferte ein dritter Ver-

such mit einem 757mm langen Phosphorbronzedraht, welcher vom geglühten Zustand ausgehend ohne ferneres Glühen in 16 Durchzügen von 1mm,02 Anfangsdicke auf 0mm,42 Enddicke unter einem Arbeitsaufwand von etwa 51mk für 1g Draht ausgezogen wurde. Es fand sich:

 $Z = 1.4 \text{ Proc.}, \ \varepsilon = 16, \ T_1 = 6^{\text{km}}.43, \ B = 0.014.$ 

Die Herabminderung der Zähigkeit geht mit einer Erhöhung der Festigkeit Hand in Hand. Sowohl der Tragmodul, als der Bruchmodul wird erhöht. Während beim:

ausgeglühten Draht . .  $T_l = 1.37 \,\mathrm{km}$   $P = 33 \,\mathrm{k/qmm}$ betrug, fand sich beim:

schwach gezogenen Draht  $T_1 = 5.05$ stark gezogenen Draht .  $T_1 = 6.43$ 

Gegenüber den Erfahrungen, welche von anderen Beobachtern bei der Untersuchung von Kupfer und Kupferlegirungen im geglühten und bearbeiteten Zustand gewonnen wurden<sup>5</sup>, muß die Abnahme des Elasticitätsmoduls bei Steigerung des allgemeinen elastischen Verhaltens der Versuchsstücke auffallen. Derselbe stellte sich für die drei betrachteten Drahtsorten zu:

 $E = 11647^{k}$ ,  $E = 10904^{k}$ ,  $E = 8780^{k}$  auf  $1^{qmm}$ heraus. Diese Abnahme ist durch die beobachteten Dehnungsverhältnisse an der Elasticitäts-

<sup>5</sup> Vgl. Weisbach: Ingenieur- und Maschinenmechanik, 4. Auflage. Bd. 1 S. 369. Mousson: Die Physik, Bd. 1. Allgemeine und Molecularphysik S. 203.

grenze bedingt. Diese letztere, durch Procent der Anfangslänge ausgedrückt, trat bei folgenden Streckungen ein:

$$\Delta = 0.109$$
 Proc.  $\Delta = 0.413$  Proc.  $\Delta = 0.594$  Proc.

Eine vollständige Uebersicht über sämmtliche gewonnenen Versuchswerthe enthält vorstehende Tabelle I. Dieselbe zeigt deutlich, welchen beträchtlichen Einfluß die Bearbeitung auf die Festigkeitseigenschaften der Phosphorbronze hat und wie unsicher und unstatthaft daher der Vergleich von Versuchsresultaten dann ist, wenn nicht gleichzeitig die Herstellung der Versuchsstücke mit in Betracht gezogen wird. Durch Verdünnung des Drahtes auf etwa 0,4 der anfänglichen Dicke wächst die zum Zerreißen erforderliche Kraft auf das dreifache und es steht außer Zweifel, daß diese Bruchbelastung bei demselben Draht durch dessen weitere Verdichtung auf dem Drahtzug ohne zwischeninne erfolgendes Ausglühen auch noch weiter steigerungsfähig ist. Bei Telephonleitungen kommt es im Allgemeinen weniger auf große Biegfähigkeit des Drahtes an; dagegen ist eine große Festigkeit erwünscht, um mit möglichst dünnen Drähten möglichst große Entfernungen überspannen zu können. Es wird daher mit Rücksicht auf Haltbarkeit und geringes Einsenken des frei gespannten Drahtes zweckmäßig sein, möglichst hart gezogenen Draht zu verwenden, vorausgesetzt, daß die Leitungsfähigkeit hierdurch nicht beeinträchtigt wird.

Im Anschluß an diese Betrachtungen sind in Tabelle II noch die Ergebnisse der Untersuchung von ausgeglühtem Silicium-Kupferdraht der Firma Lazare Weiller mitgetheilt, welche erkennen lassen, daß dieses Metall in seinen Festigkeitseigenschaften der Phosphorbronze namentlich in Bezug auf Dehnbarkeit nachsteht, daß es aber immerhin als ein festes und zähes Metall zu bezeichnen ist:

Tabelle II. Geglühter Silicium-Kupferdraht.

9						
Bezeichnung der Probe	1	2	3	4 .	5	Mittel aus 1 bis 5
Anfangslänge $l$ mm Anfangsdicke $d$ mm Querschnitt $f$ qmm Gewicht der Probe $g$ s Bruchbelastung $p$ s Bruchmodul für 1qmm; $P$ k Reifslänge $R$ km Gesammtdehnung $l$ in Millim. $\delta$ = an Bruchgrenze $l$ in $0/0$ von $l$ ; $Z$ = Elastische Dehnung an der Bruchgrenze $\delta$ e in $0/0$ von $\delta$ .		183 0,85 0,567 0,934 16 500 29,1 3,23 48,5 26,5	185 0,85 0,567 0,950 16 800 29,6 3,27 45 24,3	230 0,85 0,567 1,192 16 900 29,8 3,26 64 27,8 0,6	258 0,85 0,567 1,326 16 750 29,5 3,27 76 29,5 0,8	1 bis 5
Bleibende Dehnung an der Bruchgrenze $\delta_b$ in $^0/_0$ von $\delta$ . Arbeitsmodul $A^{mk}$ Diagrammcharakteristik $\eta$	0'040	0,718 0,831	0,655 0,818	99,4 0,765 0,837	99,2 0,814 0,847	99,3 0,729 0,829

Anhang. Zur Ermittelung der auf das Ziehen des Drahtes verwendeten mechanischen Arbeit fand ebenfalls der Zerreifsapparat von Reusch Anwendung. Der zu ziehende Draht wurde, nachdem er bereits ein Stück durch das betreffende Loch des Zieheisens von Hand geführt war, in der Klemme des Apparates eingespannt und vollends durch das Ziehloch gezogen. Die hierfür erforderliche Federspannung, die anfänglich stieg, dann bei dem Beginn der Drahtbewegung rasch um einen kleinen Betrag sank, im Uebrigen aber nahezu constant blieb, wurde durch das gleichzeitig aufgenommene Diagramm angezeigt. Dieselbe fand sich für die einzelnen Ziehlöcher, deren Verdünnungsfaktor zwischen 0,852 und 0,982 schwankte und im Mittel 0,914 betrug, in Folge dieser Verschiedenheit und der verschiedenen Glätte der Ziehlöcher ebenfalls sehr verschieden.

Die nahezu constante Größe der Zugkraft innerhalb eines jeden Versuches gestattet, die für die Erzeugung von 1<sup>m</sup> Draht erforderliehe mechanische Arbeit  $L_1^{\rm mk}$  direkt anzugeben. Aus dem Gewicht  $g^{\rm g}$  von 1<sup>m</sup> des gezogenen Drahtes folgt dann die für das Ausziehen von 1<sup>g</sup> Draht in einem Ziehloch erforderliche mechanische Arbeit zu  $L=L_1:g$ . Bei einer Verdünnung des Drahtes von 1,02 auf  $0^{\rm mm}$ ,42, die in 14 Durchgängen erfolgte, schwankte L zwischen 1 und  $6^{\rm mk}$  und betrug im Mittel  $3^{\rm mk}$ ,2. Auf analoge Weise wurde die Reibung des Drahtes im Ziehloch annähernd bestimmt, indem die Kraft zum Durchziehen des vorher von Hand zweimal durch das gleiche Ziehloch geführten Drahtes ermittelt wurde. Hiernach beträgt die zur Ueberwindung der Reibung des Drahtes im Ziehloch nothwendige mechanische Arbeit für 1<sup>g</sup> Draht im Mittel etwa 24 Procent der gesammten für das Durchziehen aufgewendeten Arbeit. Die sekundliche Zuggeschwindigkeit betrug während der Versuche etwa 3<sup>mm</sup>.

. Fig. 4 gibt als Beispiel die Diagramme wieder, welche bei dem Ziehen von  $1^{\rm mm}$ ,02 starkem geglühtem, bezieh.  $0^{\rm mm}$ ,74 starkem bereits hartgezogenem Phosphorbronzedraht erhalten wurden. Für ersteres gelten folgende Werthe:

Verdünnungsfaktor	. = 0.970
Länge des Drahtes nach dem Durchgang des Ziehloches .	$. = 169^{\text{mm}}$
Gewicht des Drahtstückes	. = 19,16
Gewicht für 1 <sup>m</sup> Draht	
Mittlere Gesammtzugkraft	= 6k,75
Mittlere Zugkraft zur Ueberwindung der Reibung	
Mechanische Arbeit zur Erzeugung von 1m Drahtlänge.	
Arbeit zur Ueberwindung der Reibung für 1m Drahtlänge	= 2mk.00
Arbeit zur Erzeugung von 1g Draht	= 0 mk, 983
Reibungsarbeit bezogen auf 19 Draht	
Antheil der Reibungsarbeit an der Gesammtarbeit	

# Neuerungen an Feuerungsanlagen.

Mit Abbildungen auf Tafel 8.

(Patentklasse 24. Fortsetzung des Berichtes von Bd. 240 S. 369.)

Der Feuerungsrost von C. Nikiforoff in Warschau (\* D. R. P. Nr. 15121 vom 15. Februar 1881) bildet einzelne Gufsstücke, welche aus einem Rahmen c (Fig. 1 Taf. 8), den sich kreuzenden Längsrippen ab und den Querrippen de bestehen (vgl. 1879 233\*180).

Der Feuerungsrost von E. A. Schott in Kreiensen (\*D. R. P. Nr. 16839 vom 31. Mai 1881) besteht aus Winkeleisen a (Fig. 2 Taf. 8), welche durch Querstangen b verschiebbar mit einander verbunden sind und deren offene Seite nach oben gerichtet ist.

J. Alves in Dunedin, Neuseeland (\* D. R. P. Nr. 16 224 vom 8. Febr. 1881) will, wie dies bereits von Weyland (1879 233 269) vorgeschlagen wurde, Roststäbe anwenden, welche vorn breiter sind als an dem der Feuerbrücke zugekehrten Ende, so dass sie von vorn nach hinten sich erweiternde Zwischenräume bilden, damit in der Nähe der Feuerbrücke mehr Luft zutritt als vorn. — Das umgekehrte Verhältnifs würde richtiger sein. Referent hat gefunden, dass bei den meisten Dampfkesselseuerungen in der Nähe der Feuerbrücke lediglich Schlacken liegen, so daß hier eine Menge überschüssiger kalter Luft eintritt. Um sich hiervon zu überzeugen, muß man unter den Rost sehen, nicht etwa in die Feuerung selbst, da man hier geblendet wird. Von unten gesehen, müssen sämmtliche Rostspalten einer gut bedienten Feuerung hell sein. Sind, wie dies namentlich bei langen Rosten oft der Fall ist, die Rostspalten hinten dunkel, so wird man bei der Untersuchung der Rauchgase fast immer erheblichen Ueberschufs von Luft finden, welcher eine entsprechende Menge Wärme zum Schornstein hinaus führt (vgl. F. Fischer 1879 232 344).

Der von dem Eisenwerk Aetna in Quincy, Ill., Nordamerika (Scientific American, 1882 Bd. 45 S. 8) hergestellte, in Fig. 3 Taf. 8 veranschaulichte Feuerungsrost soll namentlich durch die sich nach unten erweiternden Oeffnungen e Luft zuführen, welche sich an den Metallmassen des Rostes erwärmt hat.

Bei dem Feuerungsrost von E. Schmitz, welcher nach der Revue industrielle, 1882 S. 35 in Fig. 4 Taf. 8 dargestellt ist, tritt atmosphärische Luft bei e und a in die hohen Roststäbe, um erwärmt bei n in die Feuerung zu treten. — Die Hoffnung, durch diese Vorrichtung eine vollständigere Verbrennung zu erzielen, dürfte schwerlich erfüllt werden. Im Gegentheil werden derartige Roststäbe weniger gut gekühlt, ihre Wärme somit weniger vollständig der Feuerung wieder zugeführt als einfache Roststäbe (vgl. 1879 233 183).

Nicht besser ist der Vorschlag von *F. Jauner* in Wien (\*D. R. P. Nr. 14702 vom 5. November 1880), welcher zwischen hohle Roststäbe

abwechselnd massive Roststäbe einlegen will (vgl.  $1879\ 233*268$ . 353.  $1880\ 237*37$ ).

B. R. Huntley in West-Hartlepool, England (\* D. R. P. Nr. 15918 vom 5. April 1881), bringt unter dem eigentlichen Roste einen zweiten, engspaltigen Rost an, um dadurch eine Vorwärmung der von unten zu dem Feuerungsrost tretenden Verbrennungsluft zu erzielen. — Es ist nicht

recht ersichtlich, wie dies geschehen soll.

G. E. Wolff in Hamburg (\*D. R. P. Nr. 17 144 vom 24. Juli 1881) bringt zur Erzielung einer vollständigeren Verbrennung hinter dem eigentlichen Roste a (Fig. 5 Taf. 8) einen schrägen Rost b an, durch welchen die Rauchgase hindurchstreichen müssen. Damit die Rostträger c weniger leicht verbrennen, werden hierzu Rohre benutzt, welche beide Seiten des Wasserraumes vom Dampfkessel mit einander verbinden (vgl. 1879 233 355). In entsprechender Weise will H. Heine in Berlin (\*D. R. P. Nr. 12 711 vom 9. Mai 1880) die Roststäbe, Feuerbrücken und Seitenwandungen eines sehrägen Schüttrostes durch mit dem Dampfkessel verbundene Wasserröhren stützen. — Bei reinem Kesselspeisewasser mag ja diese Einrichtung brauchbar sein; andernfalls werden sich diese Röhren bald mit Kesselstein zusetzen und dann sehr lästige Ausbesserungen erforderlich machen (vgl. 1880 236 285).

A. E. Wackernie in Paris (\*D. R. P. Nr. 15 869 vom 26. April 1881) läfst die von einem Rahmen aus festen Stäben B (Fig. 6 Taf. 8) umgebenen Roststäbe derart bewegen, daß die eine Hälfte derselben gehoben, während die andere Hälfte gesenkt wird. Die eine Hälfte der Stäbe ruht mit dem einen Ende auf einer unbeweglichen Welle I und ist mit dem anderen Ende mittels Schraubbolzen K mit der auf und ab beweglichen Welle L verbunden, während die andere Hälfte der Stäbe mit den entgegengesetzten Enden auf der festen bezieh. beweglichen Welle ruht (vgl. 1879 233 \* 265).

Newton in London (Iron, 1882 Bd. 19 S. 158) läfst die in einem Fültrichter A (Fig. 7 Taf. 8) befindlichen Kohlen durch zwei Brechwalzen B zerkleinern und dann mittels eines Luftstromes bei C in die Feuerung blaseu. Aehnliche, wenig Erfolg versprechende Vorrichtungen wurden bereits von Hopmann (1880 237\*193), Goodfellow (1881 240\*197) u. A. ange-

geben (vgl. 1879 233 437).

Nach W. Brück und F. Lürmann in Osnabrück (\*D. R. P. Nr. 15434 vom 23. Februar 1881) werden die durch Trichter g (Fig. 8 Taf. 8) einfallenden Kohlen durch die hin- und hergehende Bewegung des Kolbens a an den Verbrennungsort befördert. Damit der Kolben beim Vorschieben der Brennstoffe in die Feuerung einen stärkeren Druck ausübt als beim Zurückgehen, wird derselbe mit der um o schwingenden Kurbelschleife verbunden, welche mittels der Zahnräder e und des mit der Achse m verbundenen Kurbelzapfens eine pendelnde Bewegung erhält.

Eine fast gleiche, von G. Sinclair angegebene Vorrichtung wird von

C. Bach in der Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 \* S. 86 beschrieben (vgl. Vicars 1871 199 \* 107. L. Schultz 1879 233 439).

Nach H. Göbel in Ostrowo (\* D. R. P. Kl. 20 Nr. 17 177 vom 31. Dec. 1880) ist an einer durch die Feuerbüchse von Locomotiven gelegten, mit Hand beweglichen Querwelle eine Mulde befestigt, welche das eingeschaufelte frische Brennmaterial zunächst empfängt. Die durch dessen Erhitzung entwickelten Gase kommen mit der vom Rost aufsteigenden Flamme in Berührung und verbrennen. Durch Kippen der Mulde wird das theilweise verkokte Brennmaterial nach Bedürfnifs auf den Rost geworfen. — Der Vorschlag ist kaum neu zu nennen (vgl. 1879 233 437).

C. Kölling in Bulmke bei Gelsenkirehen (\*D. R. P. Nr. 12 610 vom

C. Kölling in Bulmke bei Gelsenkirehen (\*D. R. P. Nr. 12610 vom 20. Februar 1880) construirte einen Rost mit mechanischer Beschickung. Die beiden hohlen Seitenwangen a (Fig. 9 bis 11 Taf. 8) sind an den hinteren Enden mit dem hohlen Querstück b verbunden, so daß diese 3 Theile einen 3 seitig hohlen Rahmen bilden. An den vorderen Enden dieses Rahmens sind unterhalb zwei Winkel c angebracht, in denen die Achse d mit zwei Laufrädern gelagert ist. Der hintere Theil des Rahmens wird durch die unter dem hohlen Querstück b angebrachten Rollen e getragen, so daß der ganze Rahmen mit allem Zubehör nach Belieben leicht zurückgezogen werden kann. Vorn trägt der Rahmen die Kopfplatte g, Schürplatte f und die Kohlentrichter h. Die zu je drei auf einander liegenden Kästen i sind hinten mit den Hebelarmen k verbunden, von denen je zwei durch ein kurzes Rohrende mit einem unteren Hebelarm u verbunden sind und von der festen Achse l getragen werden. Die unteren Hebelarme u haben in der Mitte je einen Schlitz, in welchen die auf der Achse m sitzenden Excenter n eingreifen. Die Welle o trägt seitlich eine Riemenscheibe p und ein Getriebe q, welches in das auf der Achse m sitzende Zahnrad r eingreift. Die Rohre s mit fingerartigen Ansätzen sind in den Seitenwandungen a gelagert und tragen einen Hebelarm t, mittels welchen ein um das andere Rohr, also die eine Hälfte der Rohre durch Schubstangen w mit den Hebelarmen u und die andere Hälfte der Rohre in gleicher Weise mit den Hebelarmen der anderen Seite verbunden werden.

Durch die Welle o werden nun die beiden Hebelarme u mittels Excenter n, welche gegen einander versetzt sind, in der Weise bewegt, daß der eine Hebelarm u vorwärts, der andere rückwärts geht, die Rohre s somit abweehselnd gedreht und die Kohlen durch die in einander greifenden Finger angehoben und fortgeschoben werden. Die Kästen i werden durch die Hebelarme k den Schwingungen der unteren Hebelarme u entsprechend vorwärts und rückwärts bewegt. Der oberste Kasten hat also den größten, der unterste den kleinsten Hub; somit bilden je 3 dieser Kästen einen Differentialkolben, durch welchen die an der Oberfläche durch die rückstrahlende Wärme am schnellsten entgasten Kolben auch am meisten nachgesehoben werden.

Die Kohlen gelangen von der Schürplatte f aus auf den kurzen Planrost v, dessen Stäbe abwechselnd zwischen die Finger des Rohres s greifen, und werden von hier aus in der beschriebenen Weise weiter geschafft. Eine der runden Seitenwangen bleibt vorn offen, so daß hier kalte Luft eintreten kann, welche durch die Rohre s hindurch in die andere Wange geleitet und von hier durch die in dem hohlen Querstück b angebrachten Löcher in den Verbrennungsraum entweicht. Die hinter der festen Brücke x herunterfallenden Schlacken werden durch die Klappe z entfernt (vgl. 1879 233 439).

Fr. M. Goujet in Paris (\*D. R. P. Nr. 14041 vom 27. Oktober 1880) schlägt vor, die Roststäbe nur in bestimmten Zwischenräumen zu bewegen. — Der Zweck einer solchen Einrichtung ist nicht ersichtlich.

H. Dekkert in Stettin (\* D. R. P. Nr. 14132 vom 23. November 1880) wiederholt den alten Vorschlag, die erforderliche Verbrennungsluft durch einen den Feuerraum umgebenden Kanal und dann unter den Rost zu leiten. — Da die zur Erwärmung der Luft verwendete Wärme dem Feuerraume selbst entnommen wird, so kann der Erfolg den höheren Kosten der Anlage nicht entsprechen (vgl. 1881 242 43).

Nach Ch. M. William in Montreal, Canada (\*D. R. P. Nr. 17372 vom 2. Juli 1881) werden die Rauchgase an der Feuerbrücke abgesaugt und entweder behufs völliger Verbrennung mit heißer Luft und Wasserdampf vermischt nochmals in die Feuerung geblasen, oder zur Erzeugung von Leuchtgas nach einem Gasometer abgeführt. — Derartige unsinnige Vorschläge wurden bereits früher gemacht (1879 233 355).

J. K. Martin in Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 15914 vom 17. März 1881) will die Feuergase durch mit Wasser berieselte Siebe oder Gitter leiten, um sie zu reinigen. — Zur Reinigung des Leuchtgases namentlich von Theer und Ammoniak werden derartige Vorrichtungen bekanntlich längst angewendet.

Bei der Feuerungsanlage für feuchte Holzabfälle und Sägespäne von Niederberger und Comp. in Hamburg (\* D. R. P. Nr. 16626 vom 21. Juli 1881 und Zusatz \*Nr. 17664 vom 23. Oktober 1881) rutschen die in den Füllschacht A (Fig. 12 und 13 Taf. 8) gebrachten Brennstoffe durch Oeffnungen a auf den aus Winkelträgern C und Platten e bestehenden Rost, welche mit nach unten sich erweiternden Luftlöchern versehen sind. (Vgl. 1879 233 441).

Zur Verbrennung von Theer wird nach C. W. Schumann und F. Küchler in Weifsenfels (\*D. R. P. Nr. 14136 vom 1. December 1880) unter einen gewöhnlichen Rost auf 2 Winkel n (Fig. 14 Taf. 8) und Rostlager a eine aus Schmiedeisen gebogene Mulde m und ein kleiner Rost e gelegt. Für gewöhnliche Feuerung wird der Rost r verwendet; will man dagegen Theer feuern, so nimmt man den oberen Rost r heraus, legt Rost e und Mulde m ein und verbrennt auf e gewöhnliche Brennstoffe, während die Mulde m durch Oeffnung o mit Theer versehen wird. — W. D. Dickey

in New-York (\* D. R. P. Nr. 15207 vom 9. November 1880) und *H. Th. Litchfield* in Hull (\* D. R. P. Nr. 17659 vom 23. August 1881) machen Vorschläge zum *Einblasen flüssiger Brennstoffe* in die Feuerungen (vgl. 1880 237 375).

Bei der Vorrichtung zur Rauchverbrennung von L. Juilliard in Paris (\*D. R. P. Nr. 15852 vom 5. December 1880) geht der dem Dampfdom entnommene Dampf durch Rohr e (Fig. 15 Taf. 8) in den Behälter E, wird hier überhitzt und entweicht durch Rohr c zur Blasvorrichtung M, um in die Feuerung eingetrieben zu werden. — O. D. Orvis in Chicago (\*D. R. P. Nr. 15888 vom 17. März 1881) beschreibt eine Vorrichtung zum Einführen von Dampf gemischt mit wechselnden Luftmengen in die Feuerungen. — Wie unvortheilhaft die Einführung von Wasserdampf in die Feuerungen ist, bedarf keines weiteren Beweises (vgl. 1879 233 440).

C. Dahlmann in Courl bei Dortmund (\* D. R. P. Nr. 15864 vom 15. März 1881) läfst die auf dem Verkokungsherde b (Fig. 16 Taf. 8) entgasten Kohlen zur völligen Verbrennung auf den vertieften Rost f schaffen, welcher mit dem durch Klappe d abstellbaren Plattenrost e und der durchlöcherten Schlackenplatte g verbunden ist (vgl. 1880 236\*286).

B. Röber in Dresden (\*D. R. P. Nr. 14234 vom 25. Mai 1880) will die durch die Oeffnung f (Fig. 17 Taf. 8) eingeführten, auf dem Vorrost F entgasten Kohlen zur völligen Vergasung in den Schacht G schieben. Die durch Kanäle im Mauerwerk zugeführte Verbrennungsluft tritt vorgewärmt durch Oeffnungen o in die Feuerung.

Nach Th. Bauer in Grottau, Böhmen (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 17393 vom 29. Juli 1881) wird bei Dampfkesselfeuerungen durch das sich schräg nach unten erstreckende Gewölbe n (Fig. 18 und 19 Taf. 8) eine Verbrennungskammer M gebildet, in welche durch Kanäle e erwärmte Luft eingeführt wird.

Bei der Gasfeuerung von F. A. Schulz in Zeitz (\*D. R. P. Nr. 12978 vom 9. Juli 1880) werden die mit Rost b (Fig. 20 und 21 Taf. 8) versehenen Generatoren G von a aus beschickt. Die zur Verbrennung der hier entwickelten Gase erforderliche Luft wird in den Kanälen c vorgewärmt und tritt vom Sammelraum K aus durch Schlitz x mit den Generatorgasen zusammen, wobei Gas und Luft durch Gewölbe m und n gezwungen werden, senkrecht auf einander zu stofsen. Die Flamme tritt durch Schlitz e in den Raum E und dann in die beiden Flammenröhren des Dampfkessels. Der sich auf dem Gewölbe d ablagernde Flugstaub kann von s aus entfernt werden; die Wasserstandsröhren des Dampfkessels werden durch den Raum z geführt (vgl. 1881 z40 \*371).

## Ueber Ausnützung der Brennstoffe durch Zimmeröfen; von Friedr. Bode, Civil-Ingenieur in La Salle, Illinois.

(Schluss der Abhandlung S. 31 dieses Bandes.)

Die strahlende Wärme des amerikanischen Ofens ist bei starkem Feuer, wie es z.B. fast den ganzen langen Winter 1880/81 zu halten war, oftmals nahezu unerträglich und macht außer dem Raum, den die Außstellung des Ofens in möglichstem Abstande von Wänden und Möbeln hinwegnimmt, noch einen ferneren Theil des Zimmers um den Ofen herum so zu sagen zur Benutzung und zum Aufenthalte ungeeignet. Gleichwohl bleibt dabei der Fußboden des Zimmers im behaglichen Abstande vom Ofen relativ kalt. Ich habe einige Male die Temperaturen an der Decke und am Fußboden des nur 3<sup>m</sup>,68 hohen Zimmers gemessen und dabei folgendes gefünden:

bei äußerer Temperatur: 4,1 2,8 1,0 3,40 oben: 25,0 24,0 25,8 26,0 unten: 17,5 16,0 14,8 18,0,

also eine durchschnittliche Temperaturdifferenz von 8,60, obwohl der Fußboden gänzlich mit dickem Teppich belegt und das Zimmer ebenerdig ist. Ich kann versichern, daß bei geringerer Außentemperatur die Differenz sich unangenehm erhöht. Die Führung der Rauchgase unter den Aschenfall kann auch in der That nur äußerst wenig zur Erwärmung des unteren Zimmertheiles beitragen, weil die unter dem Ofen selbst erwärmte Luft, hervortretend, alsbald aufwärts steigt und von allen Seiten kalte Luft an ihre Stelle herbeiströmt. — Wie sich hinsichtlich der strahlenden Wärme der Ofen Fig. 2 S. 32 d. Bd. mit Backansatz gestaltet, kann ich nicht aus Erfahrung mittheilen, denke mir aber, daß hier die strahlende Wärme noch viel unangenehmer auftritt.

Dass an einem solchen Ofen die Dichtung der Fugen unmöglich ist, ist leicht einzusehen. Ich versuchte sie aber auch darum nicht, weil ich glaube, dass Objekt so, wie es der Handel zum Gebrauche liefert, untersucht werden muß und nicht mit Zuhilfenahme solcher besonderer Veranstaltungen, welche im praktischen Gebrauche nicht eingehalten werden.

Die Analyse des bei 105° im Kohlensäurestrom getrockneten Anthracits von Pennsylvanien ergab nach Hrn. Hans Schulze in Prof. Cl. Winkler's Laboratorium zu Freiberg:

 Kohlenstoff
 86,91

 Wasserstoff
 2,80

 Stickstoff und Sauerstoff
 3,89 (Differenz)

 Asche
 5,97 (mit 0.14 Schwefel) (0.57 S

 Schwefel
 0,43 (flüchtiger Antheil) im Ganzen

 100,00.

Rechnet man nach anderweit vorliegenden Analysen von amerikanischem Anthracit den Stickstoffbetrag zu 0,89, sowie vom ganzen Betrage des Schwefels auch nur den durch die Analyse ermittelten flüchtigen Antheil und läfst man endlich 1 Proc. Feuchtigkeit zu (was bei der derben, höchst selten schieferigen und blätterigen sowie durchaus nicht porösen Beschaffenheit des Materials der Wahrheit nahe kommen wird, so hat man bei der Verbrennung von 1<sup>k</sup> Anthracit:

						Producte		Sau	erstoffbed	arf
		k o oco t				2 1 F CO			0 204	
Kohlenstoff .		0,8604	•	•	•	$3,155 \text{ CO}_2$ .	•		2,294	
Wasserstoff .						$_{0,249}^{3,155} \text{ CO}_{2}$ .			0,222	
Sauerstoff .		0,0300								
Stickstoff .		0,0085				0,008 N			•	9
Schwefel		0,0043				$0.009 \text{ SO}_2$ .			0,004	
Asche		0,0591								
Feuchtigkeit		0,0100				$0.010  \text{H}_2\text{O}$				
<b>5</b> .		1,0000			-	3,431			2,520	
An	Sau		in	dei	· F	Kohle selbst .			0,030	
									2,490.	

2k,49 Sauerstoff sind enthalten in 10k,74 = 8cbm,54 atmosphärischer Luft, welches der Bedarf für die theoretisch gedachte Verbrennung ist.

Die Wärmeentwicklung  $^2$  beträgt dabei nach den üblichen Anschauungen:

 $(0,8604\times8080+0,0277\times29\,630+0,0043\times2222)-0,01\times640=7777^{\circ},$  wobei ich, beiläufig bemerkt, für die Verbrennungswärme des Wasserstoffes 29 630° ansetze, in Anbetracht, daß die Zahl 34 462, welche gewöhnlich angegeben wird, einschließlich der durch die Condensation des gebildeten Wassers frei werdenden Wärme ermittelt ist und im vorliegenden Falle gar nicht erwartet werden darf, daß die Feuerung oder das Heizobject diesen Betrag mit einbringen kann.

Die folgenden Gasanalysen, mittels des Orsat'schen Apparates ausgeführt, werden nun Ausweis darüber geben, in wie weit der berechnete Wärmebetrag dem Zimmer und dem Schornsteine zu gute gekommen ist. Die erste Reihe dieser Analysen ist mit demselben Material erhalten, von welchem die Probe zur Analyse entnommen wurde; für die zweite und dritte Reihe war eine neue Sendung Anthracit in Gebrauch genommen, welche aber von der früheren nur unwesentlich in der Zusammensetzung sich unterscheiden dürfte. Es sei noch bemerkt, daß der Ofen vor Ausführung der Analysen wochenlang Tag und Nacht geheizt war. Während des Analysirens schwankte die Zimmertemperatur von 14 bis 21° und wurde durch Oeffnen der Thüren zu Nebenzimmern und der Fenster constant zu erhalten gesucht. Die Arbeit geschah in einem Nebenzimmer. Die Temperatur der abziehenden Gase ist mit t bezeichnet. Die Angaben in der Spalte "Aschenfallthür" beziehen sich auf den in derselben befindlichen Coulissenschieber:

<sup>2</sup> Alex. Naumann (Die Heizungsfrage, Gießen 1881) erklärt es zwar für unzulässig, aus der Elementarzusammensetzung des Brennstoffes auf die Verbrennungswärme zu schließen; ich war jedoch nicht in der Lage, die letztere calorimetrisch zu bestimmen und muß es daher bei dem bisherigen Brauche bewenden lassen, den ich übrigens nicht vertheidigen will.

1. Reihe. April 1881: Aeufsere Temperatur + 60.

Zeit	$CO_2$	0	CO.	N	t	Schieber	Aschenfallthür	Rost
Von 9 Uhr ab bis 1 Uhr	0,80 1,00 1,20 1,30 1,40 1,80 2,70 3,00 4,20 4,40 2,18	19,70 19,70 19,40 19,30 19,00 18,70 17,60 17,60 16,30 16,20 18,35	0 0 0 0,10 0,10 0 0,10 0	79,50 79,50 79,60 79,40 79,50 79,40	89 96 106 111 120 175 193	Mittelstellg. Desgl. 3/4 offen. Desgl. Ganz offen Desgl. Desgl. Desgl. Desgl. Desgl.	Geschlossen.  Feiner Spalt off.  1/4 offen  1/2 offen	Nicht gerüttelt. Gerüttelt. Nicht gerüttelt. Desgl. Gerüttelt. Desgl. Nicht gerüttelt. Desgl. Nicht gerüttelt. Desgl. Desgl.

2. Reihe. November 1881: Aeufsere Temperatur — 60.

Zeit	$CO_2$	0	CO	N	t	Schieber	Aschenfallthür	Rost	
Uhr Min. 9 30 55 10 20 50 11 15 40 12 5 1 5 20 50 2 10 Mittel	0,80 $1,10$ $1,35$ $1,70$ $2,60$ $4,30$ $4,10$ $1,30$ $2,40$ $4,50$ $1,30$ $2,31$	19,70 19,60 19,30 18,90 17,90 16,15 16,10 19,20 18,35 16,05 19,30 18,23	0 0,10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0,05 0,10	79,80 79,50 79,25 79,40 79,30	82 85 88 127 188 205 102 110 196	Mittelstellg. Desgl. 3/4 offen Desgl. Ganz offen Desgl. 3/4 offen Mittelstellg. Mittelstellg.	Geschlossen  1/8 offen 1/4 offen Geschlossen Desgl. 3/4 offen	Nicht gerüttelt Gerüttelt Nicht gerüttelt Gerüttelt Desgl. Nicht gerüttelt Desgl. Gerüttelt Nicht gerüttelt	

Alsbald nach der letzten Analyse dieser Reihe wurde noch eine Probe aus der erwähnten Theekessel-Oeffnung des Ofens entnommen (also vor Eintritt der Gase in das blecherne Rauchrohr) und deren Kohlensäuregehalt zu 1,40 Vol.-Proc. gefunden.

3. Reihe. November 1881: Aeufsere Temperatur + 50.

Zeit	$CO_2$	0	CO	N	t	Schieber	Aschenfallthür	Rost
Uhr Min. 1 15 40 2 — 20 40 3 — 20 40 4 — Mittel	$ \begin{vmatrix} 1,40 \\ 1,20 \\ 2,05 \\ 2,95 \\ 4,70 \\ 6,70 \\ 4,50 \\ 2,10 \\ 1,60 \\ \hline 3,07 \end{vmatrix} $	19,20 19,40 18,65 17,45 15,90 14,00 16,10 18,50 19,20 17,60	0 0,10 0 0 0 0 0 0 0,10 0	79,20	79 84 90 158 196 220 125	Mittelstellg. Desgl. 3/4 offen Ganz offen Desgl. Desgl. 3/4 offen Mittelstellg. 1/8 offen	1/8 offen 1/4 offen 1/2 offen	Nicht gerüttelt Gerüttelt Desgl. Desgl.  Nicht gerüttelt

Man sieht, daß die Kohlenoxydbildung eine äußerst geringe ist, so gering, daß man sie für die calorimetrischen Berechnungen ganz vernachlässigen kann. Läßt man für die Rechnungen die schweflige Säure, welche übrigens bei der Analyse als Kohlensäure mit bestimmt wird, sowie den Stickstoff des Brennmaterials selbst als unerheblich aus dem Spiele, so erhält man für 1k des Anthracits mit 1 Proc. Feuchtigkeit:

Spiele, so erhält man für 1k des Anthracits mi	t 1 Proc	Feuch	tigkeit:
. Bei der 1. Reihe:	Proc.	cbm	k
Kohlensäure	2,18 18,35 79,45	1,604 13,500 58,457 73,561	3,155 19,305 73,480
für 10 <sup>0</sup>			0,607
Setzt man die specifische Wärme = $w$ , die Temperatur $t = 140^{\circ}$ , so hat man den Wärme-	10	w t	c
verlust c auf:  3,155 Kohlensäure  19,305 Sauerstoff  73,480 Stickstoff  0,607 Wasserdampf	$\begin{array}{c} 0,20914 \\ 0,21751 \\ 0,2438 \\ 0,48051 \end{array}$	30,45 $34,11$ $67,27$	92 588 2506 41
Somit Verlust $c$ oder $(3227 \times 100) : 7777 = 43$	Prog		3227
Bei der 2. Reihe:	Proc.	cbm	k
Bei dei 2. Reine.			
Kohlensäure	2,31 18,23 79,43	1,604 12,658 55,154 69,416	3,155 18,101 69,339
Desgl. bei 50% relativer Feuchtigkeit von 69cbm,416 Verbrennungsluft von 00 für 100			
0,587		<u> </u>	0,587
Setzt man die Temperatur $t = 1250$ , so kommt auf:	to	w t	С.
3,155 Kohlensäure	$\begin{array}{c} 0,20914 \\ 0,21751 \\ 0,2438 \\ 0,48051 \end{array}$	27,19 30,47	82 492 2113 36
Somit Verlust c	_		2723
oder $(2723 \times 100) : 7777 = 35$	Proc.		
Bei der 3. Reihe:	Proc.	cbm	k
Kohlensäure Sauerstoff Stickstoff Wasserdampf, aus der Verbindung O,249	3,07 17,06 79,36	1,604 8,913 41,366 51,883	3,155 12,746 51,997
Desgl. für 51cbm,88 Luft, wie vorher 0,253 0,502			0.502
Die Temperatur $t$ ist = 1270, somit:	w	10 t	c
3,155 Kohlensäure	0,20914	26,56	84
12,746 Sauerstoff	0,21751 0,2438	27,62 30,96	352 1610
0,502 Wasserdampf	0,48051		31
Somit Verlust c	_		2077

oder  $(2077 \times 100) : 7777 = 27 \ Proc.$ 

Man könnte den vorstehenden Berechnungen vielleicht vorwerfen, daß sie Licht und Schatten nicht gleichmäßig berücksichtigen und auf Durchschnittszahlen beruhen, welche von der Willkür des Experimentators abhängen, in so fern der Gang der Untersuchung und die Zugstellung am Ofen so eingerichtet werden konnte, daß mehr Analysen mit starkem Luftüberschuß zum Vorschein kommen als solche mit weniger Luftüberschuß. Es würde hierdurch allerdings das Endresultat je nach Absicht innerhalb gewisser. Grenzen beliebig erhöht oder herabgesetzt werden. Diesem Einwande zu begegnen, bildete ich aus den 3 Analysenreihen wiederum zwei neue Reihen nach der Maßgabe, daß alle Analysen, welche bis zu 2,5 Proc. (einschließlich) Kohlensäure lieferten, denen gegenüber gestellt wurden, welche darüber gaben. Der Durchschnitt stellte sich alsdann, wie folgt:

		Reihe A efslich 2,5 Proc. CO <sub>2</sub>	Reihe B über $2,5$ Proc. $CO_2$
Sauerstoff Stickstoff		79,37	4,05 16,45 79,49
Durchschnittstempe	ratur t =	970	1810

Man erhält alsdann unter Beibehaltung der früheren Bezeichnungen:

												Rei	ne A	Rei	he B
	*											cbm	k	cbm	k
Kohlensäure												1,604	3,155	1,604	3,155
Sauerstoff .												21,502	30,758	6,515	9,318
Stickstoff .												89,098	111,962	31,482	39,562
•												112,204		39,601	·
Wasser										),24			0,795	1	
Luftfeuchtigke	eit									0,54			0,100		
Wasser									(	),24	£9 (				0,443
Luftfeuchtigke	eit								(	),19	94 ∫				0,443
									_			t = 97	_	t = 181	
	Sc	mi	t f	ür	K	ohl	ens	säu	re	го	=		0,20246		0,21564
												w t	c	w t	С
Kohlensäure												19,34	61	39,03	123
Sauerstoff .												21,10	648	39,37	367
Stickstoff .												23,65	2647	44,13	1746
Wasserdampf												46,61	37	86,97	39
					ust						c	_	3393		2275
												1			

Es beziffert sich daher der Verlust bei mäßigem Feuer und wenig Luftzug (A) auf 44 Procent, bei starkem Feuer dagegen und reichlicher Luftzuströmung (B) auf 29 Procent des theoretischen Heizeffectes. Der Ofen arbeitet also bei strengem Winter ökonomischer als bei mildem.

In einem Berichte eines amerikanischen Consuls in Deutschland las ich jüngst eine Ermunterung an die Adresse der amerikanischen Ofen-Industrie zur Ausfuhr dorthin. Ich glaube wohl, daß dieselbe Aussichten hat: die äußeren Eigenschaften der Oefen sind durchaus einnehmend und darum wird auch ihr für deutsche Verhältnisse hoher Preis kein

Hindernifs sein. Was aber die Leistungen betrifft, nach welchen die allermeisten Käufer doch einmal nicht fragen, so hat man in Deutschland Constructionen, welche den amerikanischen Füllöfen entschieden überlegen sind.

### Ueber Patinabildung; von Prof. Dr. Rud. Weber.

Die aus Bronzelegirungen bestehenden, in großen Städten so vielfach aufgestellten Bildsäulen zeigen der Mehrzahl nach ein so dunkles Ansehen, dass sie nicht den Eindruck von Gebilden aus edlen Metalllegirungen machen, sondern Güssen aus Eisen oder aus solchen Metallen gleichen, welche man, wie es beim Zink zu geschehen pflegt, mit einem Anstriche versah, der dann im Laufe der Zeit seine Farbe verändert hat. Viele der in Berlin vorhandenen Statuen zeigen dieses Verhalten; sehr ausgeprägt ist dasselbe an dem Standbilde Friedrich's des Großen, an den Denkmalen von Thaer, dem Grafen von Brandenburg, sowie an der Löwenkämpfergruppe vor dem Museum, den Rossebändigern am Schlofsportale. Mit dieser sehr dunklen, stumpfen Oxydhaut sind auch viele der Standbilder in München, besonders die am Promenadeplatze und in den anstofsenden Strafsen aufgestellten, bedeckt und von den Pariser Bildsäulen zeigt die Mehrzahl - und zwar sehr ausgeprägt z. B. die von Henry IV. - diesen rauhen, unschönen, an Gusseisen erinnernden Ton.

Nur wenige der Bronzebildnisse sind mit einer grünen Oxydschicht bekleidet, welche wegen ihres öfteren Auftretens an antiken Bronzen mit dem Namen "antike Patina" belegt wird. Diese Oberflächenschicht weicht nun nicht allein durch ihre schöne, oft leuchtende Farbe von jenen mifsfarbigen Oxydhäuten ab, sondern sie zeichnet sich durch Glätte, die sich zuweilen bis zum Glanze steigert, sowie durch einen gewissen Grad von Transparenz aus, welcher das unterliegende Metall durchschimmern läfst. Sie bedeckt meistens solche Bronzen nicht durchweg, sondern wechselt mit bräunlichen Oxydbeschlägen, welche indessen gleichfalls glatt, sogar oft glänzend sind und das edle Grundmetall nicht — wie die stumpfen, mifsfarbigen Deckschichten — verschleiern.

Beispiele sehr schön patinirter Statuen sind das Standbild des Großen Kurfürsten in Berlin, mehrere kleinere in den kgl. Gärten zu Potsdam aufgestellte Bronzen, so der Schüfer nach Thorwaldsen, der Bachus, von Hopfgarten gegossen, ferner das Standbild des Kurfürsten Johann Wilhelm in Düsseldorf.

Auch im Freien aufgestellte Geschützröhren, die oft mit kunstvoll ausgeführten Ciselirungen versehen sind, zählen zu den Beispielen schön patinirter Bronzen. So zeigt die Geschützgruppe im Garten vor dem Stadtschlosse in Potsdam die Patina in ihrer charakteristischen Be-

schaffenheit, in ihrem vom leuchtenden Grün zum lichten Braun sich abstufenden Colorit neben der ihr eigenthümlichen Glätte und Transparenz. Schön grün sind auch oft die Theile bronzener Brunnen patinirt, welche vom Spritzwasser getroffen werden. Beispiele bietet München an seinen öffentlichen Brunnen mehrfach dar.

An Gegenständen aus reinem unlegirtem Kupfer tritt ebenfalls zuweilen diese Oberflächenfarbe sehr schön auf, so an den Kupferbedachungen des alten Rathhauses zu Breslau, des Japanischen Palais in Dresden, des neuen Museums und auch an der Victoria-Gruppe auf dem Brandenburger Thore zu Berlin.

Zahlreiche Fälle bilden den Uebergang von dem einen zum anderen Extreme. Die betreffenden Gebilde haben theils einen zwar ins Grün schimmernden, aber doch mehr ins Dunkle ziehenden Farbenton, theils und zwar der Mehrzahl nach zeigen sie ein entschieden dunkles Colorit und sind dabei stumpf. Diese rauhe, stumpfe Oxydhaut wird nun einerseits vom künstlerischen Standpunkte als ein Mangel erachtet, weil sie unschön ist, auch das edle Metall nicht zur Wirkung kommen läßt; andererseits tritt vom rein technischen Standpunkte das Bedenken hervor, daß die reichliche Bildung und Absonderung von Oxyd einen baldigen Vergang der feinen Conturen solcher Bronzen zur Folge haben muß.

Mannigfach hat man sich bestrebt, die Bedingungen zu erforschen, unter denen sich die Bronzen mit einer Oberflächenschicht bekleiden, wie sie bei den antiken Statuen vielfach auftritt. Daß diese Erscheinung nicht lediglich durch das hohe Alter bedingt wird, lehren gut patinirte, aus jüngerer Zeit stammende Güsse. Beispiele der Art sind die oben erwähnten, in den kgl. Gärten bei Potsdam aufgestellten Statuen.

Als nothwendige Vorbedingung für die Möglichkeit der Entstehung von Patina muß selbstverständlich eine reine Atmosphäre, eine die Bildsäule umgebende Luft vorausgesetzt werden, welche keine die Metalle schwärzenden, zufälligen Nebenbestandtheile (z. B. Schwefelwasserstoff, Cloakengase, oder auch reichliche Mengen von Rauch, insbesondere fossiler, an Schwefel reicher Kohlen) enthält. Es ist nicht zu erwarten, daß in der Nähe stinkender Abzugsgräben derartige oxydische Ueberzüge entstehen und sich erhalten werden, denn selbst die gebräuchlichen edlen Metalllegirungen werden ja unter dem Einflusse solcher Dünste schwarz.

Als einen der Patinabildung günstigen Umstand hat man die Feuchtigkeit angesehen. Man stützt sich dabei auf die erwähnten, an den bronzenen Brunnen gemachten Erfahrungen, sowie auf die allbekannte Beobachtung der raschen Oxydation zeitweilig befeuchteter Metalloberflächen. Ein Salzgehalt der atmosphärischen Niederschläge, wie solcher in der Nähe der Meeresküste bekanntlich allgemein vorhanden ist, begünstigt den Oxydationsprozess der in den Bronzen enthaltenen Metalle.

Zu diesen äußeren Bedingungen gehört auch die Beschaffenheit der Oberfläche der Bronzen. Langjähriger Erfahrung gemäß setzen dichte, glatte Flächen besser und dauerhafter als poröse, ungleichmäßige Oberflächenschichten an. Auf letzteren erfolgt wegen der größeren Wirkungsfläche und wegen des Rückhaltes an Feuchtigkeit der Oxydationsvorgang zu schnell; in Folge dessen verbinden sich die Oxydtheilchen nicht zu harten, glänzenden, sondern nur zu lockeren, matt und glanzlos erscheinenden Schichten. Darin liegt der Grund der alten Regel der Bronzeciseleure, daß sie die so oft porös ausfallende Oberflächenschicht des Metalles durch kräftiges Hämmern verdichten.

Was nun diesen äußerlichen Verhältnissen gegenüber den Einfluß der Natur des Metalles auf die Patinabildung betrifft, so lehren ja vieljährige Erfahrungen an den mannigfaltigsten Gegenständen das sehr abweichende Verhalten der Zinklegirungen (des Rothgusses, des Messings) gegenüber den Zinnlegirungen. Allbekannt ist es ja, daß das Messing namentlich in feuchter Luft leicht schwarz wird, mit einer stumpfen, rauhen Oxydschicht sich überkleidet, während Gegenstände aus Bronze solchen Einflüssen entschieden widerständiger, der Oxydation nicht in dem Maße unterworfen sind.

Obschon solche Erfahrungen denn doch den Gedanken nahe legen, dass die Zusammensetzung einen Einfluss auf die Neigung der Güsse, in freier Luft sich zu schwärzen, ausübt, so hat man in der neuesten Zeit doch immer wieder Standbilder ausgeführt, die aus Legirungen mit namhaften Zusätzen von Zink bestehen (vgl. 1882 244 215). Dieser Gebrauch findet seine Erklärung darin, dass die Legirungen auch mannigfachen anderen Bedingungen zu genügen haben, von denen einerseits das leichtere Gelingen des Gusses und andererseits Erleichterungen der Nacharbeitung abhängen. Die hier namentlich in Betracht kommenden Umstände sind folgende: Das Metall muß so dünnflüssig werden, daß es in die feinen Conturen der Form eindringt. Es darf das Gusstück beim Erkalten nicht reißen; auch soll das Metall dabei nicht zu stark schwinden, da dann leicht Höhlungen entstehen. Es sollen keine Ausscheidungen von besonderen Metalllegirungen stattfinden, welche die Oberfläche ungleichartig und fleckig machen. Dabei soll das Metall sich möglichst dicht gießen und soll nicht fein- oder gar grobporös werden. Es soll ferner das Metall eine angenehme Farbe, nicht einen messinggelben, zu sehr an Kupfer erinnernden Ton zeigen. Der Guss soll sich leicht nacharbeiten lassen, soll nicht zu hart, aber auch nicht gar zu weich sein, da sonst ein zu schneller Vergang der Statuen zu besorgen ist.

In erster Linie stehen die auf die Dünnflüssigkeit, auf die Erhaltung der gleichmäßigen Metallmischung sich beziehenden Bedingungen. Auf Erleichterungen beim Gießen und auf größere Bequemlichkeit beim Ciseliren ist entschieden in vielen Fällen mehr, als es hätte geschehen

sollen, Bedacht genommen worden. So haben die Gießer vielfach den leichter gießbaren, leichter eiselirbaren Legirungen zu Ungunsten anderer Eigenschaften den Vorzug gegeben. Erfahrungsmäßig werden nun aber Legirungen, welche nur Kupfer und Zinn enthalten, beim Erkalten leicht ungleichförmig, indem aus der erstarrenden Metallmasse Gemische von anderer Zusammensetzung, nämlich an Zinn reichere, härtere, sich abscheiden. Diese Ausscheidungen bedingen nun einerseits eine ungleichförmige Färbung der Metalloberfläche, andererseits erschweren sie oft wegen ihrer großen Härte die Ciselirung. Zusätze von Zink und Blei, welches letztere vielfach in den griechischen, römischen, auch in den egyptischen Bronzen angetroffen wird, mindert diesen Uebelstand wesentlich ab. Namentlich wirkt das Zink sehr dieser Entmischung entgegen; es bewahrt damit die Gleichmäßigkeit der Metalllegirungen und bedingt dem Ciseleur sehr erwünschte gleichartige Härte. Dabei begünstigt es die Dünnflüssigkeit, verhindert das zu starke Einsinken des erstarrenden Metalles und das in der Ausscheidung von Gasblasen beruhende Poröswerden. Auch das Blei wirkt auf eine bessere Vereinigung von Kupfer und Zinn; davon ist aber nur ein kleiner Zusatz zulässig, da es sich leicht abscheidet und die Oberfläche der Güsse fleckig macht.

So hat sich denn das Zink seit langer Zeit beim Statuengusse eingebürgert und ist auch in den Metallgemischen der Bronzen neuerer Zeit vielfach vertreten. Berühmte ältere Kunstgebilde, so z. B. die Bronzen der Gebrüder Keller (aus dem 17. Jahrhundert), die Güsse von Gor enthalten Zink in erheblichen Mengen. Auch in den neueren Statuen ist es reichlich vertreten, so in der Kissischen St. Georg-Gruppe im Schloßhofe zu Berlin und in anderen Standbildern daselbst. Folgende Zahlen veranschaulichen die Zusammensetzung solcher Bronzen und die große Variation hinsichtlich des Mischungsverhältnisses. Die Analyse des Metalles der St. Georg-Gruppe, des Brandenburg-Denkmals hat der Verfasser kürzlich ausgeführt:

	Standbild	Standbild	St. Georg-Gruppe	Standbild v. Branden-
	Louis XIV. von	Louis XV. von	zu Lauchhammer	burg, von Gladenbeck
	Keller <sup>1</sup>	Gor <sup>1</sup>	gegossen	gegossen
Kupfer .	91,40	82,45	90,52	89,15
Zink	5,35	10,30	6,98	8,59
Zinn	1,70	4,10	2,30	1,76
Blei	1,37	3,15	0,86	0,32
Summe .	100,00	100,00	100,66	99,82

Es bestehen selbst Statuen, bei welchen das Zinn nur einen der Menge nach völlig untergeordneten Nebenbestandtheil darstellt, so die Gruppen der *Rossebündiger* zu Berlin. Die von dem Verfasser ausgeführte Analyse ergab:

<sup>1</sup> Vgl. Bibra: Die Bronze, S. 196. .

Kupfe	er			84,55
Zink				15,63
Blei				0,11
Zinn				0,14
			_	100,43.

Diesen zinkischen Legirungen stehen diejenigen gegenüber, welche jenes Metall nur in sehr untergeordneter Menge enthalten. Dazu gehören nicht allein die antiken Bronzen aus der Blüthezeit griechischer und römischer Kunst, sondern auch die einer wesentlich späteren Zeitepoche, wie das Standbild des Großen Kurfürsten in Berlin und eine größere Zahl kleinerer, im Freien aufgestellter Kunstgebilde. Sie zeigen, wie die oben erwähnten Schwierigkeiten des Gießens und Ciselirens auch ohne Mitwirkung erheblicher Mengen von Zink überwunden werden können.

Die trotz günstiger Luftverhältnisse oft eintretende Schwärzung der aus den hergebrachten Metallgemischen gegossenen Bronzen lenkte die Aufmerksamkeit auf die Zusammensetzung der Legirungen. Diesen Umstand hat C. Hoffmann 2 ins Auge gefast. Er theilt die Bronzelegirungen in zwei Klassen, von denen die eine zu der Annahme einer guten Patina geeigneter ist als die andere. Zu ersterer rechnet er die Legirungen mit einem Gehalte von 11 bis 15 Proc. Zink bei 31/2 bis 41/3 Proc. Zinn. Die an Zink reicheren (18,5 bis 31,5 Proc.) bezeichnet er als die andere Gruppe. Später äußert sich fast gleichlautend Guettier (1849 114 281). In der Folgezeit wurden ähnliche Ansichten ausgesprochen; von verschiedenen Seiten wird dem Zink ein schädlicher Einfluß auf die spätere Oberflächenbeschaffenheit zugeschrieben. Ganz allgemein ist im Publikum die Meinung verbreitet, daß das pechschwarze Ansehen des Denkmals Friedrich des Großen in dem erheblichen Zinkgehalte, in der messingartigen Natur des dazu verwendeten Metalles beruhe. Dem gegenüber wird nun aber von anderer Seite geltend gemacht, dass auch namhast Zink enthaltende Legirungen sich gut patiniren könnten. Sichere Normen, hervorgegangen aus vergleichenden Beobachtungen, fehlen.

Mit der Frage über die Bedingungen der Bildung einer guten Patina hat sich auch der Verein für Gewerbfleiß in Berlin beschäftigt. Derselbe hat Analysen gut patinirter Bronzen ausführen lassen und aus dem Ergebnisse den Schluss gezogen, dass Bronzen von der verschiedensten Zusammensetzung schön grün werden können.3 Demzufolge sind wohl dessen Bestrebungen namentlich auf die Ermittelung des Einflusses gerichtet gewesen, welchen äußere Verhältnisse auf die Bildung der Patina ausüben, so besonders eine sorgfältige, oft wiederholte Säuberung der Oberflächen durch Wasser. Auch wurden Versuche über den Einfluß

Vgl. Berliner Gewerbe- und Industrie-Handelsblatt, 1843 S. 209.
 Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des Gewerbfleises, 1864 S. 27.

dünner Fettschichten gemacht, welche bei Kupfer- und Messinggeräth in der Haushaltung die Oxydation begünstigen. Es wurden zu dem Ende sowohl kleine Büsten, als auch die in Berlin aufgestellten Standbilder von Friedrich dem Großen, Blücher u. a. während mehrerer Jahre mit Oel überrieben. Nach dem zuletzt erstatteten Berichte ergibt sich als Resultat dieser Versuche, daß Bronzen von verschiedenster Zusammensetzung eine schöne grüne Patina annehmen können, und daß die Patinabildung durch öfteres Abwaschen, durch öfteres Ueberreiben mit Oel befördert wird.

Der Verfasser kann hierbei nicht unbemerkt lassen, daß durch jene Operationen, trotz mehrjähriger Fortsetzung, auf den Berliner Standbildern grüne Patina nicht hervorgerufen worden ist. Mannigfache Wahrnehmungen an im Freien aufgestellten Denkmälern und an anderen Metallgegenständen haben den Verfasser zu der Ansicht geführt, daß das für die Patinabildung wesentlichste Moment die Zusammensetzung der Legirungen ist. Welcher andere Erklärungsgrund läßt sich denn für die Thatsache aufstellen, daß durchaus unberührt gebliebene, zuweilen fast unzugänglich aufgestellte Statuen mit den glatten, erst bräunlichen, dann ins Grüne mehr oder weniger übergehenden Schichten sich bekleiden, während andere unter gleichen äußeren Verhältnissen eine Oxydhaut von wesentlich verschiedenem Charakter bekommen.

(Fortsetzung folgt).

#### Kreosot aus Buchenholztheer.

Das reine Kreosot aus Buchenholztheer, welches aus Guajakol und Kreosol besteht, ist nach *Hartmann und Hauers* in Hannover eine neutrale, klare, sehwach gelbliche, nie röthliche oder bräunliche, sich beim längeren Aufbewahren oder im Sonnenlichte nicht stärker als Rheinweinfarbe färbende, stark lichtbrechende Flüssigkeit von rauchartigem, aber nicht kratzendem Geruche. Das specifische Gewicht ist 1,07 bei 15,6°, Siedepunkt 205 bis 225°. Es löst sich in 200 Th. Wasser.

Wird 1<sup>cc</sup> Kreosot mit 5<sup>cc</sup> Wasser geschüttelt, so soll es demselben weder eine saure, noch alkalische Reaction ertheilen.

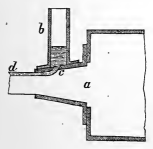
2°° Kreosot, mit 8°° Wasser und 2°° Natronlauge von 1,33 sp. G. geschüttelt, soll eine hellgelbe, durchaus klare Lösung geben. Sie darf nicht opalisiren, geschweige denn Oeltropfen abscheiden. 2°° Kreosot, in einem trockenen Probirröhrehen mit 4°° Petroleumbenzin durchgeschüttelt, soll bei Zimmerwärme eine klare Lösung geben. Findet eine Lösung nicht statt, so deutet dies auf einen größeren Gehalt an Phenylalkohol bezieh. Crefsylalkohol. Fügt man bei stattgefundener Lösung einige Tropfen Wasser zu und schüttelt kräftig durch, so darf

bei einer Temperatur bis + 200 herab ebenfalls keine Ausscheidung stattfinden, welche sich als Oelschicht zwischen Benzin und Wasser zu erkennen gibt. Eine solche Ausscheidung verräth ebenfalls einen wenn auch geringeren Gehalt an Phenylalkohol bezieh. Crefsylalkohol. Wird die genannte Lösung mit etwa 4°c einer kalt gesättigten Aetzbarytlösung durchgeschüttelt, sodarf weder die Benzinlösung eine blaue oder schmutzige, noch die wässerige Lösung eine rothe Farbe annehmen. Ein Kreosot, das diese Reactionen aufweist, welche Nebenbestandtheile des Holztheer-öles verrathen, ist ebenso zu verwerfen wie solches, welches die übrigen angegebenen Bedingungen der Reinheit nicht erfüllt.

Werden 2 °c Kreosot mit 2 °c Collodium gemischt, so darf keine Gallertbildung eintreten. Ferner soll aus einer Mischung von 9 °c Glycerin von 1,23 sp. G., 3 °c Wasser und 4 °c Kreosot nach längerem Stehen das Kreosot vollständig wieder ausgeschieden werden. ¹

#### Neuerung an Klappenschützen für Turbinen.

Die von Rieter in Winterthur herrührende Bewegungsvorrichtung für klappenförmige Turbinenschützen, welche aus einem Ring besteht, in dessen entsprechend geformte Nuth die Warzen der auf den Achsen der Leitraddeckklappen befestigten Stellkurbeln eingreifen, hat durch J. Heyn in Stettin (\*D. R. P. Kl. 88 Nr. 16152 vom 19. Januar 1881) eine anscheinend unbedeutende, jedoch nicht unwichtige Verbesserung erfahren. Dieselbe besteht darin, daß die Lagerzapfen der Klappen statt in geschlossenen Auglagern in aufrecht stehenden länglichen Schlitzen liegen und daß die Nuth des Regulircylinders so erweitert ist, daß durch dieselbe nur das Heben der Klappen erzwungen wird, während der Schluß der Klappen lediglich durch deren Eigengewicht und durch den Wasserdruck hervorgerufen wird, sobald eine geeignete Drehung des Regulircylinders dies zuläßt. Diese patentirten Constructionseinzelheiten machen die Möglichkeit des Schlusses einer Klappe nicht mehr wie früher von dem erfolgten Schluß der vorhergehenden Klappe abhängig, d. h., wenn durch eingeschobene Holzstücke o. dgl. eine Klappe gehindert ist, sich vollständig zu schließen, so kann demungeachtet der Regulircylinder doch weiter gedreht werden, um die nächstliegenden Klappen zum Schluß bringen zu können.



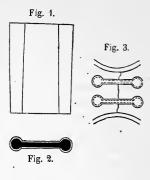
# Verfahren zur Herstellung von Verblendsteinen.

Zur Herstellung von Ziegeln, deren Grundmasse mit einer Schicht von feinerem oder anders gefärbtem Thon bedeckt ist, wird nach Ant. Heber in Chemnitz (\*D. R. P. Kl. 80 Nr. 18227 vom 6. Oktober 1881) der Deckthon aus der Röhre b durch einen seitlichen Schlitz c im Inneren des Mundstückes a einer Strangpresse zusammen mit der Grundmasse herausgeprefst. Dieser Thon aus b bildet dann die Deckschicht d.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Ein Kreosot, welches obigen Anforderungen genügt, war bisher im Handel unbekannt; das jetzt von *Hartmann und Hauers* in Hannover dargestellte Kreosot ist dagegen, wie sich Referent überzeugte, völlig rein. *F.* 

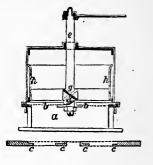
#### Flachkeil zur Dichtung von Rissen in Kesselwänden.

Zur Abdichtung von Rissen in Kesselwänden, namentlich in Rohrplatten, wird von L. Knölke in Hannover (\* D. R. P. Kl. 13 Nr. 8510 vom 10. August 1879) die Anwendung des nebenstehend in Fig. 1 und 2 abgebildeten Keiles empfohlen. Die Flanken desselben sind derart verstärkt, daß sie einen schlanken Kegel bilden. In dem Abstande der Achsen dieser Kegel wird zu beiden Seiten des Risses ein Loch gebohrt und der Steg zwischen den Löchern in einer der Keildicke entsprechenden Breite ausgestemmt. Wird darauf der Keil fest eingetrieben (Fig. 3), so wird nicht nur der Rifs dicht geschlossen, sondern auch die Festigkeit an der schadhaften Stelle in einem gewissen Grade wieder hergestellt.



#### Mandelschneidmaschine von L. Hussong in Stuttgart.

Die Mandelschneidmaschine von L. Hussong in Stuttgart (\* D. R. P. Kl. 25 Nr. 15 969 vom 3. April 1881) besteht aus einer feststehenden Messerscheibe b, in deren vier rechteckige Ausschnitte c die Messer d so eingesetzt sind, daß die Messerschneide die Oberfläche der Scheibe b um etwa  $1^{\rm mm}$  überragt. Dieser Messerscheibe werden die Mandeln durch ein aus vier schräg gestellten, flachen Armen bestehendes Kreuz g zugeführt, welches von einem Blechkranz h umschlossen und sammt diesem mittels der Welle e in Drehung versetzt wird. Die abgeschnittenen Mandelscheiben fallen in die unter die Messerscheibe geschobene Lade a.



#### Elektrisches Licht für Kohlenbergwerke.

In Folge einer von Tyndall in der Society of Telegraph Engineers gegebenen Anregung, das elektrische Licht zur Beleuchtung von Kohlengruben zu verwenden, sind im August v. J. auf der "Earnock-Grube" bei Glasgow größere Versuche in dieser Richtung gemacht worden. Die Ausführung derselben er-

folgte durch D. und G. Graham; man wählte dazu die Swan-Lampe.

Die Maschinenanlage befindet sich etwa 274m von der Grube entfernt und besteht in einer 12e-Dampfmaschine von Shanks in Arbroath, die mit einem sehr empfindlichen Regulator versehen ist und vom Schwungrade aus mittels Riemen eine Zwischenwelle betreibt, von welcher die Bewegung auf die Gramme-Maschine, Modell A, übertragen wird. Die beiden Hauptleitungsdrähte der Dynamomaschine sind aufwärts durch das Dach geführt und hier mit zwei bloßen Kupferdrähten von 9mm,5 Durchmesser verbunden. Diese werden auf Holzstangen nach der Schachtmündung geführt und sind an den Unterstützungspunkten durch gewöhnliche Porzellanköpfe mit vulkanisirtem Gummi isolirt. Die Leitung im Schacht selbst, etwa 324m bis zum Schachttießten, besteht aus 19 Kupferdrähten von 0mm,71 Dicke, welche durch Guttapercha isolirt, mit getheertem Band umwickelt und in eine galvanisirte, etwa 13mm weite Eisenröhre eingeschlossen sind. Dieses Kabel wird auch in den Betriebsstrecken gebraucht, wo es theilweise durch hölzerne Stöcke getragen wird, theilweise unter der Oberfläche liegt. Die Zahl der gegenwärtig angewendeten Lampen beträgt 16 feststehende und 6 tragbare, welche auf ungefähr 3km Drahtlänge, die Rückeleitung eingerechnet, vertheilt sind. Die festen Lampen hängen an der Decke der Arbeitsstrecken und sind in starke Glaskugeln eingeschlossen, welche mit convexen Reflectoren von versilbertem Kupferblech ausgestattet sind. Die trag-

baren Lampen sind an lange, biegsame Kabel angeschlossen, so daß man im Stande ist, dieselben unmittelbar an den Arbeitsorten zu benutzen. Diese Lampen können beliebig angehängt werden und sind in starke, durch Drahtgeflecht geschützte Glaslaternen eingeschlossen. Die Umschalter und Contactaster sind ganz so construirt, wie es für eine Grube mit schlagenden Wettern nöthig ist; sie sind vollständig luftdicht gemacht, um jedes Ueberschlagen eines Funkens in der Grubenluft zu verhindern. Jede der Lampen ist mit einem luftdichten Quecksilbercontact versehen, um den Strom ein- und auszuschalten. Diese Anordnung wurde auch zu dem Zweck getroffen, um, falls eine Lampe erlischt oder aus dem Stromkreise ausscheidet, einen gleich großen Widerstand einzuschalten.

#### Elektrische Strafsenbeleuchtung in New-York.

Ueber die Anlagen für die Einführung der elektrischen Beleuchtung in New-York nach Edison's System bringt das Scientific American, 1882 Bd. 46 \* S. 281 einige Mittheilungen: Der für diese große Anwendung des elektrischen Lichtes bestimmte Bezirk New-Yorks hat ungefähr 2589840qm Ausdehnung, ist im Osten vom East River, im Süden von Wall-Street, im Westen von Nassau-Street, im Norden von Spruce-Street, Ferry-Street und Peck Slip begrenzt; die Centralstation befindet sich Nr. 255 und 257 Pearl-Street, von welchen Gebäuden zunächst nur das letztere nahezu vollständig fertig ist. Die Dampfkessel nebst Zubehör sind eingebracht, zwei Rauchfänge, jeder 1<sup>m</sup>,52 im Durchmesser und 24<sup>m</sup>,38 hoch, sind errichtet, auch die Pumpen vollendet; dagegen sind die Hebevorrichtungen und Ventilationseinrichtungen noch im Rückstande. An Maschinen wird die Station 6 Dampfmaschinen, 6 Dynamomaschinen, sowie die Widerstände und Regulatoren enthalten. Die von der Southwark Foundry and Machinery Company in Philadelphia gelieferten Dampfmaschinen haben jede 200°. Die Dynamomaschinen werden von den Edison Machine Works in New-York angefertigt und sind nahezu vollendet; jede derselben wiegt 30480k. Das Gesammtgewicht der inneren Einrichtung und der elektrischen Apparate im Hause Nr. 257 Pearl-Street wird etwa 226800k betragen und ist so vertheilt, dass im Mittel 977k Belastung auf je 1qm der Construction kommen. Die Dampfkessel werden bei vollem Betriebe täglich etwa 5080k Kohlen und 52cbm,25 Wasser verbrauchen. Am 1. März d. J. waren 12 010m unterirdische Leitungen gelegt, wozu im März weitere 4845m kamen, so dass durchschnittlich 242m in einem Arbeitstage verlegt wurden. Es verblieben noch etwa 5486m zu legen, außer den Verbindungen an Strafsenkreuzungen. Für die häusliche Beleuchtung waren 946 Plätze bereits im Februar angeschlossen und die Drähte gelegt. Die Zahl der bis jetzt vorgesehenen Lampen beträgt 7916 nach Modell A, jede 16 Kerzen stark, und 6395 nach Modell B zu je 8 Kerzen.

#### Ueber die Elektrizität der Flamme.

Nach Versuchen von *J. Elster* und *H. Geitel* wird durch den Verbrennungsprozefs an sich innerhalb der Flamme freie Elektrizität nicht erzeugt, sondern es haben die Flammengase und die die Flamme unmittelbar umhüllende Luftschicht die Eigenschaft, in Berührung mit Metallen oder Flüssigkeiten dieselben ähnlich wie ein Elektrolyt zu erregen. Zu dieser elektrolytischen Erregung kommt noch eine durch den Glühzustand der Elektroden bedingte thermoelektrische hinzu. Die Größe und Art der elektrischen Erregung ist unabhängig von der Größe der Flamme, abhängig von der Natur und Oberflächenbeschaffenheit der Elektroden, von der Natur des brennenden Gases und dem Glühzustande der Elektroden. (*Annalen der Physik*, 1882 Bd. 16 S. 193.)

#### Herstellung basischer Ofenfutter.

Nach den erloschenen österreichischen Patenten vom 9. und 13. Juli 1880 (Kl. 18) empfehlen *Th. Kutscha, G. Oelwein* und *P. v. Mertens* in Teschen für basische Ofenfutter den in Dilln bei Schemnitz iu Ungarn vorkommenden Agalmatolith, welcher folgende Zusammensetzung hat:

Kieselsäure .			30,40
Thonerde			52,68
Eisenoxyd			0,80
Manganoxydul			0,30
Kalk			0,89
Magnesia			0,39
Alkalien			1,50
Schwefelsäure			0,80
Wasser			11,88
		_	99.64.

Mischt man 2 Th. gebrannten Agalmatolith mit 1 Th. rohem und feuchtet die Masse mit Wasser an, so lassen sich aus derselben Ziegel und Feren durch Pressen erzeugen, welche nach dem Brennen bei Weifsglühhitze hart und klingend werden, kaum schwinden und sich mit einem aus Agalmatolith und Wasser angemachten Mörtel zu sehr festem Mauerwerk verbinden lassen. Mit Wasser gemischt, soll dieses Mineral auch eine gute Stampfmasse für zur Entphosphorung bestimmte Bessemerretorten u. dgl. geben. — Es scheint dabei übersehen zu sein, daß dieselbe ihres hohen Kieselsäuregehaltes wegen doch wohl kaum als Ersatz für basische Ausfütterungen bezeichnet werden kann.

Die Patentinhaber machen ferner den Vorschlag, bei der Herstellung basischer Futter Kalk oder Dolomit mit einem Flufsmittel in solcher Menge zu mischen, daß das Gemenge nach 12 stündigem Brennen in Weißglühhitze eine gesinterte Masse bildet, welche gepulvert mit entsprechenden Bindemitteln verarbeitet wird. Zur Herstellung dieser basischen Chamottemasse wird ein Dolomit von

der Zusammensetzung:

m

	Kieselsäure .			0,7 Proc.	
	Thonerde .	 		0,5	
	Eisenoxyd .	 		0,6	
	Kalk	 		31,5	
	Magnesia .			20,0	
	Kohlensäure	 		46,7	
it 12 Procent	eines Talkes von			ensetzung:	
	Kieselsäure	 		62,0 Proc.	
	Magnesia .	 		31,0	
	Eisenoxydul			2,0	
	777			× '0	

Wasser . . . . . 5,0 im fein gepulverten Zustande gemischt, die Mischung mit Wasser angeknetet und Ziegel daraus gestrichen. Diese Ziegel werden nach dem Trocknen durch 12 Stunden bei Weißglut gebrannt und müssen dann eine durch und durch gesinterte, aber nicht geschmolzene Masse darstellen, welche im gepulverten Zustande die basische Chamotte bildet. Diese wird nun mit 5 bis 8 Proc. Theer, 3 bis 5 Proc. Pech oder 5 bis 10 Proc. Harz gemengt und heiß in erwärmte Formen gepreßt, dann bei hoher Temperatur gebrannt.

Als Bindemittel können ferner verwendet werden: gebrannter und gelöschter

Dolomit oder aber 5 bis 15 Proc. thierisches Blut.

H. Bollinger in Mailand (Englisches Patent Nr. 5355 vom 21. December 1880) empfiehlt als feuerfestes, basisches Material ein Gemenge von Asbest, Chrysolith und Chlormagnesiumlösung.

#### Ueber die Bestimmung des Silbers in Bleierzen.

Versetzt man, wie J. Krutwig in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1264 angibt, eine alkalische Bleilösung tropfenweise mit salpetersaurem Silber, so entsteht ein gelber Niederschlag, dessen Zusammen setzung der Formel Ag<sub>2</sub> PbO<sub>2</sub>.2H<sub>2</sub>O entspricht, so daß sich die Zersetzungsgleichung K<sub>2</sub> PbO<sub>2</sub> + 2Ag NO<sub>3</sub> = Ag<sub>2</sub> PbO<sub>2</sub> + 2K NO<sub>3</sub> (oder KO, PbO + AgO, NO<sub>5</sub> = AgO, PbO + KO, NO<sub>5</sub>) ergibt, und die gelbe Verbindung als Silberplumbit oder bleigsaures Silber bezeichnet werden kann.

Zur quantitativen Bestimmung des Silbers in Bleierzen wird nun das durch Aufschliefsung mit Borax, Weinstein und Soda erhaltene Blei in Salpetersäure aufgelöst. Man fügt zu dieser Lösung einen Ueberschufs von Natronlauge, läfst absitzen, decantirt die überstehende Flüssigkeit, filtrirt den gelbbraunen Niederschlag und wäscht ihn mit heißem Wasser aus. Der Niederschlag wird alsdann in Salpetersäure aufgelöst und das Silber als Chlorsilber gefällt. Man wäscht das Chlorsilber mit heißem Wasser aus, um es von Bleichlorid vollständig zu befreien. Das Silber kann als Chlorsilber gewogen werden, oder man löst es in Ammoniak auf und bestimmt es elektrolytisch (vgl. Krutwig 1882 244 87).

#### Ueber die im Samarskit vorkommenden Erdmetalle.

H. E. Roscoe zeigt, dass ein Gemisch der Formate von Terbium und Yttrium sich wie das angebliche ameisensaure Philippium von Delasontaine (vgl. 1878 230 283) verhält, dass somit das Element Philippium nicht besteht. (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1274.)

#### Die Kohlehydrate des Fucus amylaceus.

Die im Handel vorkommende Alge enthält nach den Untersuchungen von H. G. Greenish in 100 Theilen:

Feuchtigkeit	15,07
Asche	10,24
In kaltem Wasser löslich (Schleim u. dgl.)	2,70
In Alkohol löslich	0,10
Metarabin	1,32
Sonstige in verdünntem Natron lösliche Substanzen	3,12
Paramylan	6.52
Durch kochendes Wasser gelöst (Gelose u. dgl.) .	36,71
Holzgummi	3,17
Cellulose	10,17
Eiweißartige Substanzen	7.48
Sonstiges	3'40

Die gallertbildende Substanz ist nicht mit dem Lichenin, sondern anscheinend mit der Gelose Payen's identisch; sie besteht nicht aus Pararabin und gibt bei längerer Einwirkung von Mineralsäuren Arabinose. Besonders bemerkenswerth ist noch, daß die früher überall angenommenen Pectinstoffe nicht bestehen, sondern Kohlehydrate sind. (Archiv der Pharmacie, 1882 Bd. 220 S. 321.)

#### Ueber schwedischen Hopfen.

Nach den umfassenden Untersuchungen von R. Braungart bildet die Gegend von Stockholm die Grenze des rentablen Hopfenbaues, wenn auch derselbe dort weit schwieriger ist als in südlicher gelegenen Ländern. Es dürfte sich hier namentlich empfehlen, gewöhnliche Schenkbierhopfen zu bauen, während feinere Lagerbierhopfen vorläufig wenig Aussicht haben. (Landwirthschaftliche Versuchsstationen, 1882 Bd. 28 \* S. 1.)

#### Zur Untersuchung der atmosphärischen Luft.

Um den Kohlensäuregehalt der atmosphärischen Luft zu bestimmen, wird nach H. Heine die Druckerhöhung gemessen, welche einerseits in einer Mischung aus Kohlensäure und Luft von bekannter Zusammensetzung, andererseits in der zu untersuchenden trockenen Luft dadurch eintritt, daß dieselbe einer bei allen Versuchen gleichbleibenden Strahlung ausgesetzt wird. Heine glaubt, daß auch der Wassergehalt der Luft in entsprechender Weise bestimmt werden kann, wenn erst die Absorptionsverhältnisse des Wasserdampfes festgestellt sind. (Annalen der Physik, 1882 Bd. 16 \* S. 441.)

# Neuerungen an Condensator-Luftpumpen.

Patentklasse 14. Mit Abbildungen auf Tafel 9.

In ähnlicher Weise wie bei den Constructionen von Candlish und Norris und von Fr. Becker (vgl. 1881 240 \* 416) soll auch bei der Anordnung von F. Horn in Wetter a. d. Ruhr (\*D. R. P. Nr. 6162 vom 29. September 1878) im Condensator einer Dampfmaschine dadurch eine möglichst vollständige Leere erzeugt werden, daß Wasser und Luft durch getrennte Ventile aus dem Condensationsraume austreten. Während jedoch bei den erstgenannten Einrichtungen Wasser und Luft aus dem Condensationsraume in gesonderte Kammern gelangen und auch durch gesonderte Druckventile abfliefsen, sind bei der in Fig. 1 und 2 Taf. 9 dargestellten Anordnung von F. Horn die Räume zwischen Saug- und Druckventilen wie auch die Druckventile selbst für beide Theile gemeinschaftlich. Bei den gewöhnlichen Condensatoren der bei Fig. 1 und 2 benutzten allgemeinen Einrichtung kann die Luft aus der Condensationskammer erst entweichen, wenn das Wasser in derselben bis unter den Sitz der Saugventile gesunken ist, und die Spannung der Luft muß dann noch größer sein, als der auf dem Saugventile ruhenden Wassersäule entspricht. Um diese Uebelstände zu vermeiden, sind hier dicht unter den Druckventilen besondere kleine Klappen langeordnet, durch welche die Luft sofort beim Anfang des Kolbenhubes in die Ventilkammern abströmen kann.

Besser noch wird der in Rede stehende Zweck durch die in Fig. 3 bis 6 Taf. 9 abgebildete Ventilanordnung erreicht werden. Dieselbe rührt von C. Hartung in Nordhausen (\*D. R. P. Nr. 16862 vom 30. April 1881) her. Die Ventilklappen liegen hier in vertikalen Ebenen an den vier Ecken des Condensators derart, daß jede Klappe vom tiefsten bis zum höchsten Punkte des betreffenden Raumes reicht. Um diese Lage auch für die Druckklappen zu ermöglichen, erstreckt sich der sonst nur über dem Condensationsraume liegende Druckraum auch seitlich neben demselben abwärts. Es wird bei dieser Einrichtung erreicht, daß bei jedem Hube die Luft sowohl aus dem Condensationsraume, wie auch aus den zwischen den Klappen liegenden Endkammern vollständig entfernt wird, so daß sich nirgends ein Luftsack bilden kann.

Die in Fig. 7 bis 9 Taf. 9 nach Engineer, 1881 Bd. 52 S. 365 dargestellten Luftpumpen von C. Brown in Winterthur zeigen die Eigenthümlichkeit, dafs die Saugventile bei denselben ganz fortgelassen sind und durch den Kolben selbst die Einströmöffnung zeitweise geöffnet und wieder geschlossen wird. Fig. 7 ist eine einfach wirkende und Fig. 8 eine doppelt wirkende Pumpe mit gewöhnlichen Gummiklappen für die Druckventile und horizontalem Cylinder, beide für eine Aufstellung über dem Fußboden passend; Fig. 9 veranschaulicht zwei unter dem Boden

aufgestellte einfach wirkende Zwillingspumpen mit mehrsitzigen Metallventilen. Der Pumpencylinder hat bei A eine den ganzen Umfang einnehmende Durchbrechung, welche nur beim Hubwechsel auf kurze Zeit geöffnet wird, aufserdem aber durch den Kolben stets abgeschlossen ist. Bewegt sich in Fig. 7 der Plunger von links nach rechts, so wird zwischen ihm und den Druckventilen eine starke Verdünnung erzeugt werden. Sobald daher der Plunger über die Oeffnung A zurückgegangen ist, wird durch dieselbe aus dem Condensationsraume von unten Wasser, von oben Luft in den Cylinder eindringen, bis die Spannung sich ausgeglichen hat. Gleich darauf wird die Oeffnung A von dem Kolben wieder abgeschlossen und das Gemisch durch die Druckventile geprefst. Der Wasserstand wird sich von selbst so einstellen, daß bei jedem Hube Wasser und Luft in dem gleichen Verhältnisse, in welchem sie gebildet bezieh. ausgeschieden werden, zum Abfluß gelangen. Wegen des großen Luftraumes, besonders bei Fig. 7 und 8, wird aber die Verdünnung eine mangelhafte sein. — Eine ähnliche Einrichtung der Pumpen, d. h. mit Fortlassung der Saugventile, soll übrigens schon i. J. 1847 von Bodmer ausgeführt sein.

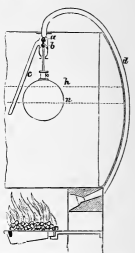
Ad. Mestern in Wilhelmshütte bei Sprottau (\*D. R. P. Nr. 7209 vom 17. April 1879) will durch die in Fig. 10 bis 14 Taf. 9 dargestellte Einrichtung sowohl die Aufstellung der Luftpumpe unter dem Fußboden, wie auch die viel Raum beanspruchende Aufstellung hinter dem Cylinder vermeiden und es darf die vorliegende Anordnung wohl als recht zweckmäßig bezeichnet werden. Um mit geringem Hub auskommen zu können, sind wie bei Fig. 9 zwei einfach wirkende Zwillingspumpen gewählt und diese sind über dem Fußboden neben dem Corlifsbalken aufgestellt. An dem letzteren ist ein Ankerhebel (sogen, Kunstkreuz) gelagert, welcher durch das Steuerexcenter in Schwingung gesetzt wird und die Bewegung auf die neben dem Cylinder liegende Corlifs-Steuerscheibe überträgt, zugleich aber die beiden Plungerkolben der Luftpumpen auf- und abbewegt. Alle Theile der Pumpen, besonders auch die Ventile, sind bequem zugänglich. Der Abdampf gelangt aus dem Cylinder in das den Condensator bildende horizontale Rohr c, welches auf seiner ganzen Länge von dem durchlöcherten Einspritzrohre y durchzogen wird, und durch das Rohr d strömen dann Luft und Wasser zu den Ventilen. Diese sind so angeordnet, dass die Lust zuerst entweichen muss, ehe das Wasser nachfolgen kann. Der Anschluß des Rohres d an das weitere Rohr c ist allerdings unzweckmäßigerweise so getroffen, daß in c sich ein Luftsack bilden muß. Auf den Abflußröhren sind neben den Druckventilen kurze, oben offene Röhren a (vgl. Fig. 14) aufgesetzt, durch welche die Luft austritt. Als vortheilhaft ist noch anzuführen, daß das im Cylinder und Mantel sich bildende Condensationswasser direkt in den Condensator abfließen kann.

## C. Dahlmann's Vorrichtung zum selbstthätigen Löschen des Kesselfeuers bei Wassermangel.

Mit Abbildung.

In ähnlicher Weise wie durch die Vorrichtung von G. Behrend (1881 241\*249) soll auch durch die hier dargestellte einfachere Anordnung von

C. Dahlmann in Courl (\* D. R. P. Kl. 13 Nr. 14274 vom 22. Oktober 1880) das Löschen des Kesselfeuers bei zu niedrigem Wasserstande (n) mit Hilfe eines Schwimmers erreicht werden. Letzterer ist hier, um das Kesselwasser statt des Dampfes benutzen zu können, mit einem kleinen Doppelventil ab verbunden. Für gewöhnlich ist a geschlossen, wie gezeichnet. Sinkt jedoch der Wasserstand (von h auf n) so tief, dass der Ueberschufs des Eigengewichtes des Schwimmers über seinen Auftrieb größer wird als der auf dem Ventil a lastende Druck, so wird dasselbe geöffnet und gleichzeitig b geschlossen. Es wird dann das Wasser durch Rohr c nach dem Rohre d, welches in den Feuerraum mündet, hinübergetrieben und durch eine Brause über das Brennmaterial ausgegossen. Soll das Ventil a dauernd

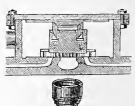


dicht gehalten werden, so müßte dasselbe noch bequem zugänglich gemacht werden.

#### W. S. Hughes' entlasteter Schieber.

Mit Abbildung.

Die beistehend nach dem Scientisce American, 1882 Bd. 46 S. 299 veranschaulichte, hauptsächlich für Locomotiven bestimmte Schieberentlastungsvorrichtung von W. S. Hughes in Long Island City, Queens County, N.-Y., besteht aus zwei Kegelsedern, welche in entsprechende ringförmige Aussparungen des Schiebers möglichst



dicht eingepast sind. Mit der oberen ebenen Endsläche schleisen dieselben bei der Bewegung des Schiebers gegen eine am Schieberkastendeckel besestigte Metallplatte. Der von diesen Federn eingeschlossene Theil der Schieberrückensläche ist dann von dem Dampsdruck entlastet, vorausgesetzt, dass die Höhlungen der Federn entweder mit der freien

Luft, oder mit dem Ausströmungskanal in Verbindung stehen. Gleichzeitig wird aber der Schieber durch die Federn mit einer geringen Pressung angedrückt und ein Abheben desselben verhindert, wenn die Maschine ohne Dampf läuft. Um das Abheben selbst bei stärkerer Compression im Cylinder zu vermeiden, sind in den Schieberlappen Oeffnungen angebracht, welche durch federnde Metallplatten für gewöhnlich geschlossen gehalten werden, die geprefste Luft gegen Ende des Hubes aber auslassen, wenn die Maschine bei abgesperrtem Dampf als Pumpe arbeitet.

#### Dimensionirung der Riementriebe; von Josef Pechan.

Aufgabe der folgenden Abhandlung soll es sein, den beiden gegenwärtig herrschenden Anschauungen über die Riemenspannung entsprechende Formeln zur Dimensionirung der Riementriebe zu gewinnen.

Ueber die Berechnung der Riemenbreite sind recht schätzenswerthe Mittheilungen von J. F. Radinger (1878 228 385) gemacht worden, nach welchen hierfür die empirische Roper'sche Formel der sogen. theoretischen Formel vorzuziehen ist, indem bei ersterer die Mitwirkung des Luftdruckes zum Anschluß des Riemens an die Riemenscheibe vorausgesetzt wird und somit eine geringere gesammte Riemenspannung im ziehenden Riemenstück, als bei der Herleitung der theoretischen Formel zu Grunde gelegt erscheint, dem zu Folge auch der durch den Riemenzug bedingte Lagerdruck unter Voraussetzung der Berechnung nach der theoretischen Formel weit größer sich ergibt als nach der Anschauung, welche der empirischen Roper'schen Formel zu Grunde liegt.

Gustav Schmidt theilte bald darauf (1879 231 406) eine "theoretische Begründung dieser empirischen guten Regel", nämlich der Roper'schen Formel mit, welche nach dem Zusatze in D. p. J. 1879 231 550 dahin führt, daß "je nach der willkürlichen Annahme der Roper'schen Constanten" sich eben andere Werthe für die gesammte Riemenspannung im ziehenden Riemenstück ergeben, und auf Grund dieser Erkenntniß wurden dortselbst drei verschiedene, willkürlichen Annahmen entsprechende Formeln aufgestellt, "anwendbar bis 240mm Riemenbreite"; die letzte dieser Formeln wird im Anhange zu Th. Schwartze's "Beitrag zur praktischen Berechnungsweise der Riemenbreiten im Riementrieb" (1879 232 404) von G. Schmidt empfohlen. Im Anschluß an die Mittheilungen von Th. Weiß: "Zur Frage der Riementriebe" (1880 236 177), welche in der Einleitung wohl sehr beachtenswerthe Sätze enthalten 1, erachtet G. Schmidt die Riemenfrage "noch durchaus nicht als erledigt" und glaubt sich berechtigt, vor der Hand noch immer die von ihm empfohlenen drei praktischen Regeln aufrecht halten zu dürfen, nach welchen die Riemenbreite in erster Linie davon abhängig gemacht wird, ob der Constructeur sich den bei uns üblichen großen Lagerdruck gefallen lassen will, oder ob die Umstände es zweckmäßig erscheinen lassen, den Riementrieb lieber theurer, aber mit geringerem Lagerdruck herzustellen.

Die erdlich von *Th. Weifs* in seinen weiteren Mittheilungen (1880 238 97) aufgestellten "Constructionsregeln für Riementriebe" schließen mit dem Absatze: "Endlich kann nochmals darauf hingewiesen werden, daß die Anwendung der Riementriebe neuerdings und auf Grundlage der hier angestellten

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> "Ein lose aufgelegter Riemen wird nicht vermöge des Luftdruckes die zu treibende Scheibe in Bewegung setzen. Vielmehr kann alle Tage beobachtet werden, dafs die Maschinenwärter dem durch Erschlaftsein der Riemen verursachten Stillstande oder mangelhaften Betriebe der Scheiben durch heftiges Anspannen der Riemen abhelfen."

Berechnungen entgegen den früher üblichen Aussprüchen sich nicht wegen der von uns zeither übersehenen, übrigens auch noch nicht einmal sicher nachgewiesenen Mitwirkung des Luftdruckes als zweckmäßig erweist, sondern einfach deshalb, weil die Fabrikation einigermaßen breiter Riemen bei uns zu Lande bisher ein ungelöstes oder doch nur selten gelöstes Problem war und weil andererseits die Effectverluste bei weitem nicht so beträchtlich sind, als sie mit den früher in Rechnung gezogenen, neuerdings aber als bedeutend zu groß erkannten Reibungscoefficienten sich darstellten."

Sonach ist die Frage, ob die empirische Roper'sche Formel oder die sogen. theoretische Formel in der Anwendung vorzuziehen ist, keinesfalls in entscheidender Weise gelöst, so daß man vom theoretischen Standpunkte ausschliefslich die eine oder die andere für berechtigt erklären könnte. Es dürfte nun nicht uninteressant sein, einen Vergleich der beiden genannten, einander gegenüber stehenden Formeln für die Dimensionirung der Riementriebe vorzunehmen, ohne Rücksicht auf die theoretische Anschauungsweise, welche dem Zustandekommen der Formeln zu Grunde liegt, die sehliefslich auch für die Praxis von keinem Werth ist, indem der Riemen, welcher nicht zieht, eben nachgespannt wird und dieses Nachspannen den Constructeur des Riementriebes einerseits zumeist ganz unberührt läfst, andererseits auch ganz fern liegt, indem es eben der Maschinist oder in einer größeren Anlage der dazu bedienstete Sattler nach eigenem Ermessen ausführt derart, daß der Riemen zieht, sobald die Riemenscheiben montirt sind und der neue Riemen zur Stelle geschafft und vorgerichtet ist, oder der bereits einige Zeit laufende Riemen nicht mehr zieht. Gelingt es hierbei nach guten Ausführungen die Uebereinstimmung beider Formeln in so weit zu erzielen, daß beide dieselben Abmessungen für einen neu auszuführenden Riementrieb ergeben, dann ist die Frage in so fern der Lösung einen Schritt näher geführt, als es eben der Praxis des Riemenspanners oder jener des seine Maschine überlastenden Fabriksbesitzers anheim gegeben ist, den ihm übergebenen Riementrieb bestens zu verwalten.

Bei den eingangs angeführten bisher gepflogenen Untersuchungen der Roper sehen Formel wurde überall für eine am Umfange der kleineren Riemenscheibe zu übertragende Kraft P der Riemenscheibenhalbmesser R willkürlich angenommen und danach die Riemenbreite berechnet. Ein Zusammenhang des Halbmessers der kleineren Riemenscheibe und der Riemenbreite ist an keiner Stelle in Betracht gezogen 2 und doeh lassen gute Ausführungen in der Praxis eine solehe Wechselbeziehung unzweifelhaft erkennen. Man läßt nicht gern sehr breite Riemen auf Riemenscheiben von sehr kleinem Halbmesser laufen, sondern wendet erfahrungsgemäß in das Gefühl übergegangene Verhältnisse an, wohl ohne sich derselben bewußt zu sein. Gute Ausführungen lassen hierfür zur Uebertragung gewöhnlicher mittelgroßer Kräfte allgemein die Formel:

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vgl. dagegen C. Bach in der Wochenschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1879 \* S. 151.

und angenähert für größere Riemenscheibenhalbmesser:

anwendbar erscheinen, wenn B die Riemenbreite und R den Halbmesser der kleineren Riemenscheibe in Millimeter bezeichnen. Setzt man ferner nach Reuleaux (Der Constructeur, 3. Aufl. S. 360)  $\varphi = 0.24 = \text{Reibungs}$ coefficient,  $\alpha = 0.8\pi = \text{umspannter Bogen für den Halbmesser gleich der}$ Einheit, P = vom Riemen übertragene Kraft in Kilogramm, T = Riemenspannung im ziehenden Riemenstück in Kilogramm, so hat man für die theoretische Formel: und diese lautet für den einfachen Riemen:

$$\beta \, \delta \, S = T, \, \ldots \, \ldots \, (4)$$

wobei noch  $\delta$  die Riemendicke in Millimeter und S die zulässige Beanspruchung des Riemens in klamm bezeichnen. Setzt man ferner mit Reuleaux innerhalb gebräuchlicher Grenzen:

$$S = \frac{1}{200} \sqrt[4]{\beta^3} \quad \text{und} \quad \delta = 1.5 \sqrt[4]{\beta},$$
 so erhält man auch: 
$$\delta S = \frac{1.5}{200} \beta = 0.0075 \beta \dots (5)$$

und dies ist eine praktisch ganz gut zulässige Annahme.

Durch Verbindung der Gleichungen (3), (4) und (5) ergibt sich nun abgerundet die mit Reuleaux's Constructeur weit verbreitete einfache Formel: als Ergebnifs der theoretischen Formel, nach welcher wohl viele gut functionirende Riementriebe berechnet sind.

Die von Radinger angegebene Roper'sche Formel lautet:

$$\beta = 0,236 \frac{N}{vl}, \dots (7)$$

wobei N die zu übertragenden Pferdekräfte, b die Breite, v die sekundliche Geschwindigkeit und l die Auflagelänge an der kleineren Scheibe, alles in Meter, bedeuten. Nimmt man hierzu die Gleichung  $N = \frac{1}{75} Pv$ und führt die Riemenbreite  $\beta$  und die Auflagelänge l in Millimeter ein, so erhält man auch:  $\beta = 1000 \frac{0,236}{75} \frac{P}{l:1000} = 314,67 \frac{P}{l} \cdots \cdots (8)$ 

erhält man auch: 
$$\beta = 1000 \frac{0.236}{75} \frac{P}{l:1000} = 314.67 \frac{P}{l} \cdot \dots$$
 (8)

Annähernd oder abgerundet läßt sich diese Formel auch schreiben:

$$\beta = 1000 \pi \frac{P}{l} \cdot \dots (9)$$

Für die gleiche Voraussetzung des umspannten Bogens wie für Gleichung (3), nämlich  $\alpha = 0.8\pi$ , und Einführung des Riemenscheibenhalbmessers R in Millimeter erhält man ferner:

$$l = 0.8 \pi R \quad \dots \quad \dots \quad (10)$$

und durch Substitution dieses Werthes in die Gleichung (9):

$$\beta = 1250 \, P \colon R \quad \dots \quad \dots \quad (11)$$

als Ergebniss der Roper'schen Formel.

Verbindet man nun diese Gleichung (11) mit (2), d. h. führt man den Riementrieb nach der Roper'schen Formel mit Riemenscheibenhalbmessern aus, wie sie auch annähernd bei Anwendung der theoretischen Formel angewendet erscheinen und als ganz zweckmäßig gewählt bezeichnet werden können, so erhält man:

$$\beta^2 = 0.26 \times 1250 P = 325 P \text{ oder } \beta = 18 \sqrt{P},$$

also genau dieselbe Formel, welche früher als Ergebniss der theoretischen Formel in Gleichung (6) gefunden wurde.

In dieser ganz merkwürdigen *Uebereinstimmung* der Ergebnisse dieser beiden gegnerischen Formeln liegt wohl nichts Auffallendes, indem eben jetzt für beide Formeln die gleichen Voraussetzungen zu Grunde gelegt erscheinen, welche auch guten Riementrieben zur Uebertragung gewöhnlicher mittelgroßer Kräfte in der Praxis, wenn auch wohl bisher vielleicht ganz unbewußt, vielleicht auch bewußt, aber nicht in einer bestimmten Formel ausgedrückt, zu Grunde liegen.

Man kann also im Hinblick auf diese Uebereinstimmung vom Standpunkte des praktischen Maschinenbaues ohne weiteres die Gleichung (6) im Zusammenhalte mit (2) zur Dimensionirung der Riementriebe zur Uebertragung gewöhnlicher mittelgroßer Kräfte zur Anwendung bringen, indem diese den beiderseitigen Ansprüchen rechnungsmäßig genügt.

Die Resultate dieser beiden Gleichungen in Verbindung mit Formel (12):  $PR = 716\,200\,N:n$ , wobei noch n die minutliche Umdrehungszahl der kleineren Riemenscheibe und N die Anzahl der übertragenen Pferdekräfte bezeichnet, sind in folgender Tabelle I zusammengestellt, welche für die

Tabelle I.  $\beta = 18 \text{ V } P = 1250 \, P : R = 0.26 \, R. \quad PR = 716 \, 200 \, N : n. \quad \beta \max > 290 \, \text{mm}.$ 

- 1	$\rho - 10V$	1 — 12	30F: h = 0	5,2011. 1	11- 110	2001111	. 19 11	da / 200	
$\overline{R}$	β	P	PR	N:n	R	β	P	PR	N:n
175	45	6,3	1 102	0,0015	540	140	61	32 940	0,046
190	50	7,7	1 463	0.0024	575	150	69	39 675	0,055
210	55	9,3	1 953	0.0027	650	160	79	48 585	0,068
230	60	11.1	2 553	0.0035	655	170	89	58 295	0,081
250	65	13.0	3 250	0,0045	690	180	100	69 000	0,096
270	70	15,1	4 077	0.0057	730	190	111	81 030	0,113
290	75	17,3	5 017	0.0070	770	200	123	94 710	0,132
310	80	19.8	6 1 3 8	0,0086	810	210	136	110 160	0,154
325	85	22,3	7 248	0,0101	845	220	149	125 905	0,176
345	90	25,0	8 625	0.012	885	230	163	$144\ 255$	0,201
365	95	27.8	10 150	0.014	925	240	177	163 725	0,23
385	100	30,9	11 900	0.017	960	250	193	185 280	0,26
405	105	34,0	13 770	0.019	1000	260	209	209 000	0,29
420	110	37.3	15 670	0.022	1040	270	225	234 000	0,32
260	120	44.4	20.420	0.029	1075	280	242	260 150	0,36
500	130	52,2	26 100	0,037	1115	290	260	289 900	0,40

Für den Doppelriemen oder doppelt so breiten einfachen Riemen am gleichen Riemenscheibenhalbmesser sind die Tabellenwertle von  $P,\ PR$  und N:n mit 2 zu multipliciren.

Anwendung in der Praxis ziemliche Bequemlichkeit bieten dürfte, wie folgende Beispiele erkennen lassen.

1) Es soll eine doppelt wirkende Pumpe für s = 300mm Kolbenhub mit Antrieb durch Riemen und Räderübersetzung gebaut werden, welche bei einer mittleren sekundlichen Kolbengeschwindigkeit c=0m,25 zu ihrem Betrieb 1e,33 erfordert; die den Antrieb vermittelnde Transmissionswelle macht n=100 Umdrehungen in der Minute. Welche Dimensionen sind den Riemenscheiben und dem Riemen

zu geben und wie grofs ist die Räderübersetzung zu machen?

Es ist hier für die kleinere Scheibe N=1.33, n=100 und N:n=0.0133und, weil letzterer Werth zwischen jenen 0,012 und 0,014 der Tabelle I liegt, entspricht annähernd:  $R=360^{\rm mm}$  und  $\beta=95^{\rm mm}$ ; wenn mit Rücksicht auf ein zunächst passendes Modell für die zusammen arbeitende Riemenscheibe mit dem Halbmesser  $R_1 = 400$ mm gewählt wird, so ergibt sich die Umdrehungszahl der Riemenscheibe auf der Antriebwelle des Pumpenantriebes:  $n_1 = (R:R_1)n = 90$ . Weil nun die Pumpe die Hubzahl  $n_2 = \frac{30 c}{s} = \frac{30 \times 0.25}{0.3} = 25$  erfordert, ergibt

sich die Räderübersetzung  $i = n_1 : n_2 = 90 : 25 = 3.6$ .

Die beiden Riemenscheiben erhalten sonach die Durchmesser 720 und 800mm, die Riemenbreite beträgt 95mm und die erforderliche Räderübersetzung ist 3,6. Rascher ist wohl eine solche Aufgabe den Anforderungen der Praxis entsprechend niemals gelöst worden.

2) Es sollen von der Haupttransmissionswelle, welche 80 Umdrehungen in der Minute macht, 10e auf eine zweite Welle übertragen werden, welche 120 minutliche Umdrehungen machen soll. Es sind die Durchmesser der beiden

Riemenscheiben und die Riemenbreite zu bestimmen.

Es ergibt sich für die kleinere Riemenscheibe hiernach N=10, n=120und N:n=10:120=0.083 und, weil letzterer Werth nach der Tabelle I jenem 0.081 nahe kommt, so entspricht annähernd R=660mm und  $\beta=170$ mm; demnach erhält die Riemenscheibe auf der Haupttransmissionswelle den Halbmesser  $R_1 = \frac{120}{80}R = 1.5 \times 660 = 990$ mm.

Die beiden Riemenscheiben erhalten sonach die Durchmesser 1320 und

1980mm und die Riemenbreite wird 170mm.

3) Von der Schwungradwelle einer Dampfmaschine, welche bei 65 minutlichen Umdrehungen 60e Nutzeffect leistet, soll der Antrieb der Transmissionswelle mit 100 Umdrehungen in der Minute mittels Riemen erfolgen. Es ist der Riementrieb zu dimensioniren. Für die kleinere Riemenscheibe erhält man hiermit N=60, n=100, N:n=0.6 und letzterer Werth ist der 2 fache Tabellenwerth 0.3 der Tabelle I; somit entspricht annähernd für einen Doppelriemen oder doppeltbreiten einsachen Riemen: R=1000mm und  $\beta=260$ mm. Es erhalten die beiden Riemenscheiben die Durchmesser 2000 und 3080mm und der Riemen ist ein Doppelriemen von 260mm Breite oder ein einfacher Riemen von 520mm Breite.

In gleicher Weise läfst sich die Dimensionirung unter alleiniger Benutzung der Roper'schen Formel nach Gleichung (11) im Zusammenhalte mit der genauen empirischen Formel (1) durchführen und sind die Resultate dieser Formeln in der folgenden Tabelle II für die Anwendung in der Praxis zusammengestellt.

Für die kleineren Riemenscheibendurchmesser ergibt die Roper sche Formel hiernach für dieselbe Riemenbreite einen kleineren Werth der Umfangskraft als die theoretische Formel nach Gleichung (6) im Zusammenhalte mit der genauen empirischen Formel (1); die Ergebnisse der letzteren beiden Formeln (6) und (1) aber zeigen hierin bessere Uebereinstimmung mit unseren Ausführungen und sind mit abgerundeten Werthen ebenfalls

Tabelle II.  $\beta = 1250 P: R = 25 \text{mm} + 0.26 R. PR = 716200 N: n. \beta \text{ max} > 290 \text{mm}.$ 

$\overline{R}$	β	P	PR	N:n	R	β	P	PR	N:n
75	45	2,7	202	0,0003	450	140	50,4	22 680	0,032
100	50	4,0	400	0,0006	475	150	57	27 070	0,038
115	55	5,0	575	0,0008	500	160	64	32 000	0,045
125	60	6,0	750	0,0010	550	170	75	41 250	0,058
150	65	7,8	1 170	0,0016	600	180	87	52 200	0,073
175	70	9,8	1 715	0,0024	635	190	97	61 590	0.086
190	75	11,4	2 166	0,0030	650	200	104	67 600	0,094
200	80	12,8	2 560	0,0036	700	210	118	82 600	0,115
225	85	15,3	3 440	0,0048	750	220	132	99 000	0.138
250	90	18.0	4 500	0,0063	785	230	144	113 000	0.16
275	95	20.9	5 750	0,0080	800	240	154	123 200	0,17
300	100	24,0	7 200	0,0100	850	250	170	144 500	0.20
310	105	26,0	8 060	0.0112	900	260	187	168 300	0,23
325	110	28.6	9 290	0,013	950	270	205	194 700	0,27
350	120	33,4	11 690	0,016	980	280	220	215 600	0,30
400	130	41,6	16 640	0,023	1000	290	232	232 000	0,32

Für den doppelt so breiten einfachen Riemen am gleichen Riemenscheibenhalbmesser sind die Tabellenwerthe von  $P,\ PR$  und N:n mit 2 zu multipliciren.

für den praktischen Gebrauch in der folgenden Tabelle III zusammengestellt:

Tabelle III.  $\beta = 18 \text{ VP} = 25 \text{mm} + 0.26 \text{ R}. \quad PR = 716200 \text{ N}; n. \quad \beta \text{ max} = 290 \text{mm}.$ 

$\overline{R}$	β	P	PR	N:n	R	β	P	PR	N:n
75	45	6.3	470	0,0006	450	140	61	27 225	0.038
100	50	7,7	770	0.0011	475	150	69	32 775	0.046
115	55	9.3	1 070	0.0015	500	160	79	39 500	0,055
125	60	11.1	1 388	0,0019	550	170	89	48 950	0,068
150	65	13,0	1 950	0,0027	600	180	100	60 000	0,084
175	70	15,1	2643	0,0037	635	190	111	70 480	0,098
190	75	17,3	3 287	0.0046	650	200	123	79 950	0,111
200	80	19.8	3 960	0,0055	700	210	136	95 200	0,13
225	85	. 22.3	5 018	0,0070	750	220	149	111 750	0,16
250	90	25,0	6250	0,0087	785	230	163	127 950	0,18
275	95	27.8	7 645	0.0106	800	240	177	141 600	0,20
300	100	30,9	9 270	0.013	850	250	193	164 050	0,23
310	105	34.0	10 540	0.015	900	260	209	188 100	0,26
325	110	37.3	12 123	0,017	950	270	225	213 750	0,30
350	120	44,4	15 540	0,022	980	280	242	237 160	0.33
400	130	52,2	20880	0,029	1000	290	260	260 000	0,36

Für den Doppelriemen am gleichen Riemenscheibenhalbmesser sind die Tabellenwerthe von  $P,\ PR$  und N:n mit 2 zu multiplieiren.

Es mag sein, daß es auch unzählig viele Riementriebe gibt, welche gut functioniren und von der Gleichung (1) abweichende Verhältnisse aufweisen, namentlich solche mit kleineren Riemenscheibendurchmessern und breiteren Riemen; aber es ist sicher nicht zu bestreiten, daß die nach den Tabellen I bis III berechneten und insbesondere die normalen Riemenscheibendurchmesser und Riemenbreiten nach der Tabelle III, eben wegen der größeren Scheibendurchmesser und schmäleren Riemen, ökonomisch günstigere Riementriebe ergeben als kleinere Durchmesser

und breitere Riemen, während andererseits viel größere Riemenscheiben zumeist unbequem unterzubringen sind.

Nach der Tabelle II erhält man als Auflösung annähernd: Für das 1. Beispiel  $R=335 \, \mathrm{mm}$  und  $\beta=110 \, \mathrm{mm}$ 

Für das 1. Beispiel  $R = 335^{\text{mm}}$  und  $\beta = 110^{\text{mm}}$ , , 2. , 625 190

", ", 3. ",  $980 \times 2 = 560$ mm

und nach der Tabelle III:

für das 1. Beispiel R = 300 mm und  $\beta = 105 \text{mm}$ , , 2. , 600 180 , , 3. , 950 270 Doppelriemen.

#### Tangenten-Apparat für den indirekten Schuss.

Mit Abbildungen auf Tafel 10.

Der Zweck dieses Apparates, welchen *D. v. Sillich* in Spandau (\* D. R. P. Kl. 42 Nr. 16696 vom 21. Juni 1881) angegeben hat, ist eine einfache und schnelle Bestimmung des zu nehmenden Visirs für den Fall, daß das Zielobjekt durch ein Hinderniß verdeckt ist. Für den Gebrauch ist vorausgesetzt, daß die Entfernung des Objektes vom Standpunkt des Schützen bekannt ist, sei dieselbe nun mittels eines Schallgeschwindigkeitsmessers oder, was bei Beschießung von Befestigungen der Fall sein wird, mit Hilfe genauer Karten festgestellt. Ferner muß die Entfernung des Hindernisses vom Schützen und die Höhe des Hindernisses bekannt sein, was entweder durch Entfernungsmesser und Höhenmesser oder auch durch Schützung bestimmt werden kann. Der Apparat selbst und dessen Handhabung ist am besten durch ein Beispiel zu erläutern.

Auf einer Platte a (Fig. 6 und 7 Taf. 10) aus geeignetem Material ist eine auf Grund genauer Schiefsproben gewonnene Curve eingravirt, in deren Anfangspunkt o der Drehpunkt eines Lineals b liegt. Auf letzterem ist ein Schieber c angebracht, in welchem sich ein Höhenzeiger d verschieben und drehen läfst. Die Grundlinie oe, welche in vorliegendem Beispiel für eine Maximalentfernung von 1600m bestimmt ist, trägt eine Eintheilung im Maßstabe 1:10000, während der Höhenzeiger der Deutlichkeit wegen im Maßstabe 1:1000 eingetheilt ist. Angenommen, es sei ein Objekt in einer Entfernung von 1400m durch ein um 800m entferntes Hindernifs von 15m Höhe verdeckt. Das Lineal b wird zunächst so gedreht, dass es die Curve bei deren Theilziffer 1400 schneidet, darauf wird der Schieber c so weit gerückt, dass der Höhenzeiger in vertikaler Lage mit dem Theilpunkt 800 der Linie oc zusammenfällt, und dann der Höhenzeiger d bis zum Theilstrich 15 nach oben geschoben. Eine vom Punkte o über die Spitze von d gedachte Gerade wird die Curve bei 1225m schneiden und dies ist das Visir, mit welchem auf die Spitze des Hindernisses zu zielen ist, um in Wirklichkeit das Objekt zu treffen. Rd.

#### Elektrischer Wasserstandszeiger der Silvertown-Company.

Mit Abbildung auf Tafel 10.

Der Wasserstandszeiger der Silvertown-Company gibt nicht blos zu bestimmten Zeitpunkten, sondern zu jeder Zeit den augenblicklichen Wasserstand an. Auf der Welle des durch den Schwimmer anmittelbar bewegten Kettenrades sitzt fest ein in das unmittelbar darüber befindliche Metallrad a (Fig. 5 Taf. 10) eingreifendes Rad b. Hat sich a genügend gedreht, so stößt sein Vorsprung b gegen einen Arm d, welcher lose auf der Achse des Rades a sitzt und daher von b0 bis in die obere vertikale Lage mitgenommen wird. Bei einer weiteren Bewegung des Rades a fällt der Arm d0 durch sein Gewicht auf der anderen Seite in die durch die Figur veranschaulichte Lage wieder herab. Der Arm d1 trägt ein Contactstück d2, welches beim Herabfallen mit einer der mit den Polen einer galvanischen Batterie d3 verbundenen Feder d4 bezieh. d6 penach dem Drehungsinne des Rades d6, was wiederum bedingt ist durch Steigen oder Fallen des Wasserspiegels, in Berührung kommt.

Auf derselben Achse a sitzt, jedoch isolirt, noch ein zweites Rad g mit einem Contactstück h; dieses letztere ist so angeordnet, daß es gerade mit der Feder i, welche mit der Leitung L in Verbindung ist, in Berührung kommt, wenn sich c in seiner höchsten Stellung befindet. Endlich ist auf dem Rade g noch ein Arm k mit Reibung beweglich und kommt je nach der Drehungsrichtung von g mit  $v_1$  oder  $v_2$  in Contact. Steigt der Wasserspiegel, so dreht sich das Ganze in der durch

Steigt der Wasserspiegel, so dreht sich das Ganze in der durch Pfeile angedeuteten Richtung: k kommt mit  $v_1$  in Berührung, e nimmt den Arm e mit bis in die vertikale Lage, der Arm e fällt alsdann an der linken Seite herunter, wobei für kurze Zeit das Contactstück e die Feder e berührt, während gleichzeitig e an der Feder e schleift. Es wird somit während des Herabfallens des Armes e für eine kurze Zeit der positive Pol e der Batterie e durch e und den Arm e mit der Erde e in Verbindung gesetzt, der negative Pol e dagegen durch e, e und e mit der Linie e verbunden, so daß ein Momentanstrom von bestimmter Richtung die Linie e durchfließt und hinter dem Zeigerwerke zur Erde geht. Beim Fallen des Wasserspiegels hat dieser Strom, wie man leicht sieht, die entgegengesetzte Richtung.

Der Zeiger w wird durch eine zwischen den Polen zweier Elektromagnete  $M_1$  und  $M_2$  frei bewegliche magnetische Zunge sn in Bewegung gesetzt; wie er mittels der Gabel r und der beiden Sperrkegel  $p_1$  und  $p_2$  auf das Zeigerwerk einwirkt, ist aus der Abbildung zu ersehen.

## Maschinen zur Verarbeitung des Thones und zur Herstellung von Kohlenziegeln.

Patentklasse 80. Mit Abbildungen auf Tafel 10.

In der Maschine zum Pressen der Braunkohlen, Lohe, Sägespäne, des Torfes u. dgl. von Edm. Geisenberger und Em. Picard in Brüssel (\*D. R. P. Nr. 16768 vom 1. März 1881) bewegen drei über einander liegende Schneeken das zu pressende Material durch eiserne Röhren, welche von aufsen durch Feuer bespült werden, allmählich nach unten; die untere Schnecke hat gleichzeitig die Aufgabe, die erwärmte Masse in die Gestalt eines prismatischen Stranges aus der Maschine hervorzupressen. Zu dem Ende befindet sich in der verlängerten Achse der unteren Schnecke eine schlank pyramidenförmige Röhre, welche die Gestaltung des Stranges zu bewirken hat und, nahe dem Anfange derselben, über der Schnecke ein Sternrad, dessen Flügel in die Schraubengänge der Schnecke eingreifen, um zu verhüten, dass die zu formende Masse an der Drehbewegung der Schnecke sich betheiligt. Von diesem Sternrad ab wird die Röhre, in welche die Schnecke ragt, sowie die eigentliche Formröhre, das Mundstück, durch Wasser gekühlt, um hierdurch eine Kühlung bezieh. Erhärtung des zu bildenden Stranges zu vermitteln. Das Quertheilen des Stranges soll in folgender Weise stattfinden: Vor dem Mundstück, über und unter dem gebildeten Strange liegen zwei Wellen, auf welche je ein Paar Ringe befestigt sind, welche radiale Messer zwischen sich tragen; bei Drehung dieser Körper treffen je zwei Messer auf einander, so daß sie den Strang an dieser Stelle zerlegen. — Bei dieser Anordnung erscheint als besonders bedenklich, dass die Drehung der Messerwellen durch den hervorquellenden, zu schneidenden Strang selbst erfolgen soll.

Die Thonkrugpresse von Jakob Büchler in Sayn bei Coblenz (\* D. R. P. Nr. 16760 vom 3. Juni 1881) hat im Wesentlichen die in Fig. 1 Taf. 10 veranschaulichte Einrichtung. In dem Cylinder L befindet sieh ein Kolben, welcher den zu bearbeitenden Thon nach oben drückt; zunächst trifft letzterer auf das aus Stahlmessern gebildete Gitter m, welches Steine und andere gröbere Verunreinigungen zurückhalten, ferner — nach Ansicht des Erfinders — auch den Thon mischen soll. Wegen des verhältnifsmäßig geringen Durchmessers der oberen Mündung des Zwischenstückes g trifft der Thon hier auf bedeutende Widerstände; der zu ihrer Ueberwindung erforderliche Druck soll nun die im Thon eingeschlossene Luft zum Entweichen durch die mit Filz gefüllten Oeffnungen h veranlassen. Der weiter durch die Röhre f sieh fortbewegende Thon mufs endlich aus einem ringförmigen Schlitz entweichen, welcher zwischen dem oberen Rande des im Wesentlichen trommelförmigen Schiebers a und der kreisförmigen Platte b — die mit Hilfe der Stange d in ihrer Lage

festgehalten wird — frei bleibt; er trifft hierbei auf die leicht verschiebbare Platte c, welche dem oberen Rande der sich bildenden Thonröhre als Führung dient. Nachdem diese Röhre in genügender Länge ausgebildet ist, schiebt man den Ring a nach unten und führt über dessen oberen Rand einen gespannten Draht hindurch, um den Thonstrang abzuschneiden, so zwar, daß zwischen der Platte b und der Schnittfuge die Bodendicke des zu formenden Kruges bleibt. Der cylindrische Krug wird nunmehr nebst Platte b und Stange d abgehoben und von der Platte b abgestreift, worauf beide Theile b und d sowie der Ring a an deren frühere Stelle gebracht werden und das Pressen eines anderen Kruges beginnt.

Die so gefertigten Krüge bedürfen einiger freihändiger Nacharbeit, insbesondere des Ansetzens des Henkels; die Hohlkehle v, welche nahe dem oberen Rande des Ringes a sich befindet, soll die Glättung der

Außenseite der Krüge vermitteln.

Nachdem der Thoninhalt des Cylinders L verbraucht worden ist, wird — nach Lösen zweier Klammern — die Halsplatte g nebst den ihr anhängenden Theilen zur Seite geschoben, L aufs Neue gefüllt und nach Bedarf m gereinigt u. s. w.

Der Abschneidetisch für Ziegelsteine von F. H. Hetschold in Nippes bei Köln (\*D. R. P. Nr. 16775 vom 14. Mai 1881) besteht — außer dem feststehenden Rollentisch — aus einem beweglichen Rollentisch und dem eigentlichen Abschneidetisch, welche Theile unabhängig von einander auf Rädern verschiebbar sind. Der Zweck dieser Zergliederung ist nicht ersichtlich.

Billan's Maschine zum Verfertigen rundlicher Kohlenziegel ist auf Grund folgender Erwägungen entworfen. Die gebräuchliche Gestalt und Größe der aus (mit etwa 8 Proc. Theer gemischten) Kohlenklein durch Zusammenballen gefertigter Brennstoffstücke ist unzweckmäßig, indem letztere meistens eine Zertrümmerung der Ziegeln erfordern, bevor sie in das Feuer geworfen werden. Hieraus entsteht ein Arbeitsverlust, außerdem aber lästiger Gruß. Die kantige Gestalt der Stücke führt schon während der Verfrachtung zum Abstoßen kleiner Brocken. Man soll daher die Brennstoffstücke rundlich gestalten und ihre Größe so wählen, daß ein Zerschlagen derselben überflüssig ist.

Zur Zeit erfolgt das Pressen der Kohlenziegel meistens in einer sich wenig verengenden Röhre, so daß die Reibung an der Wand der letzteren den nöthigen Gegendruck liefern muß. In Folge dessen findet das Ballen der Masse in verschiedenen Punkten des Querschnittes mit verschiedenem Druck statt, was den Zusammenhang der geformten Brennstoffstücke schädigt; zweckmäßiger ist es, die Pressung in überall geschlossener Form zu vollziehen. Der erforderliche bedeutende Druck (etwa 0k,5 auf 1qmm) soll im Interesse der Dauer der Maschine nicht stoßweise, sondern allmählich anwachsend wirken. Endlich sollen die

größerer Abnützung unterworfenen Maschinentheile leicht und rasch durch andere ersetzt und auch die Untersuchung der Maschine ohne größere Betriebsstörungen möglich sein.

Billan's Maschine ist nach dem Génie civil, 1882 S. 278 in Fig. 2 und 3 Taf. 10 im Grundrifs bezieh. senkrechten Schnitt dargestellt. In A erfolgt die Mischung der vorher erwärmten Stoffe; von hier wird das Gemisch zwischen die vier Rollen B geführt. Durch das Zusammenlegen der mit kugelförmigen Vertiefungen versehenen vier Rollenumfänge entstehen Hohlkugeln, entsprechend der Gestalt und Größe der zu bildenden Brennstoffstücke. Indem nun der aus dem Mischer A niederfließende Strang — an die Umfänge der Rollen B sich gut anschließende Wände führen denselben — in die allmählich sich verengenden Hohlräume gezwängt wird, entsteht die erforderliche Pressung. Die geformten Brennstoffstücke entfallen den Hohlräumen, sobald diese sich unten öffnen.

Die vier in Fig. 2 erkennbaren Kegelradpaare sichern die genaue gegenseitige Lage der Höhlungen; der Antrieb erfolgt von der Welle  $\boldsymbol{D}$  aus durch Wurmgetriebe.

Ueber Boulton's Töpferei-Maschinen bringt Engineer, 1881 Bd. 52 S. 470 einen bemerkenswerthen Aufsatz; leider sind die beigegebenen Abbildungen unbefriedigend. W. Boulton in Burslem betreibt die verschiedenen Maschinen eines Werkes mittels eines endlosen Seiles. Es sind sonach Vorrichtungen nothwendig, welche eine bequeme Ein- bezieh. Ausrückung und ferner - wenigstens für einige Maschinen -- solche, welche einen raschen Wechsel der Geschwindigkeit gestatten. Zum Betriebe der Töpferscheiben dient nun folgende Einrichtung (vgl. 1871 201 \* 21). An der in festen Lagern sich drehenden senkrechten Spindel der Töpferscheibe ist ein einem abgestumpften Kegel ähnlicher längerer Drehkörper befestigt, dessen Erzeugende ein wenig nach außen gekrümmt ist. Neben derselben ist ein ähnlicher Körper in umgekehrter Stellung beweglich gelagert, welcher mittels einer Seilrolle in gleichförmiger Drehung erhalten wird. Der Töpfer vermag nun durch den Druck des Fußes die beiden Drehkörper in Berührung zu bringen, so dass durch die entstehende Reibung die Töpferscheibe gedreht wird. Bei geringem Druck des Fußes wälzt sich das dünnere Ende der Antriebsrolle an dem dickeren Ende der mit der Töpferscheibe verbundenen Rolle ab, so daß diese sich langsam dreht; bei stärkstem Druck kommt aber das dickste Ende der ersteren Rolle mit dem dünnsten der letzteren in Berührung, wodurch eine sehr große Geschwindigkeit entsteht. Zwischen diesen beiden Grenzen liegende Drücke bringen mittlere Geschwindigkeiten hervor, während nach Aufheben des Fußes die Töpferscheibe zum Stillstand gelangt.

Eine zweite Maschine, welche in größerer Zahl verlangte Gegenstände — z. B. Teller — selbstständig formt, ist mit drei Töpferscheiben versehen, welche, außer um ihre eigene Achse, sich gemeinschaftlich um

eine senkrechte Spindel zu drehen vermögen. Eine liegende Welle, auf der ein nur auf ¼ des Umfanges verzahntes Kegelrad befestigt ist, dreht die erwähnte senkrechte Spindel ruckweise jedesmal um 1200, so daſs der Reihe nach jede der Töpferscheiben unter die zur Ausbildung des Profils dienende Lehre zu stehen kommt. In dieser Stellung tritt die Schnurrolle der betreffenden Töpferscheibe mit einem ununterbrochen sich bewegenden Treibseil in Berührung, so daſs die zugehörige Scheibe in rasche Drehung versetzt wird, während die beiden anderen Scheiben sich in Ruhe befinden, also der fertige Gegenstand abgehoben, bezieh. eine frische Thonplatte aufgelegt werden kann. Die Gestalt der Scheibenoberfläche entspricht dem Hohlraum des zu formenden Gegenstandes; wird daher die Lehre, deren Profil der Auſsenseite desselben entspricht, langsam niedergelassen, so wird die Thonplatte an die Form der Töpferscheibe gedrückt und weiter die sonst noch nöthige Formung der Auſsenseite vollzogen. Zu dem Ende ist ein Daumen auſ der vorhin erwähnten liegenden Welle angebracht, welcher, nachdem derselbe früher die Lehre gehoben hatte, dieselbe langsam niedersinken läſst. Ein zweiter Daumen dieser Welle legt rechtzeitig ein Messer an den Umſang der auſ der Töpſerscheibe beſestigten Form, um den sich bildenden rauhen Rand zu beseitigen. Nach ½ Umdrehung der liegenden Welle ist die Formung des Gegenstandes vollzogen, worauſ das letzte Drittel zum Wechseln der Scheibenstellungen dient.

Einige andere anscheinend sinnreiche Einrichtungen sind nur angedeutet.

Die Mischmaschine und Presse mit Drehtisch zum Formen der Thonziegel, Träberkuchen u. dgl. von L. Souchard in Berlin (\*D. R. P. Nr. 17844 vom 12. August 1881) unterscheidet sich durch folgende Einzelnheiten von den bekannten Einrichtungen: Walzwerk und Thonschneider sind mit einander fest verbunden, können aber um eine Säule gedreht werden, so daß die unten befindliche Mündung des Thonschneiders entweder über der zu füllenden Form des Drehtisches sich befindet, oder diesen behufs Füllung mit der Hand frei läßt.

Das Aufheben des Formbodens erfolgt durch die in Fig. 4 Taf. 10 dargestellte Einrichtung. Unter der Kopfplatte C, welche einerseits durch die Säule D festgehalten wird, andererseits mittels des Bolzens e an den Bock B befestigt ist, befinden sich die beiden verzahnten Daumen E und F. E dreht sich um einen an der Grundplatte A gelagerten festen Bolzen h, F dagegen um einen Bolzen, welcher mit dem Hebel g auf und nieder zu schwingen vermag. Mittels der auf m befestigten Kurbel K und der Lenkstange H werden die beiden Daumen auf einander abgerollt, so daß mit jeder Drehung der Welle m ein Heben und Senken des Lenkers g erfolgt; ersteres tritt unmittelbar nach dem Zeitpunkte ein, in welchem eine gefüllte Form unter der Platte C angelangt ist, so daß das Pressen stattfindet, indem der Stift des Formbodens durch das schwingende Ende

des Lenkers g gehoben wird. — Referent kann die vorliegende Bewegungsübertragung nicht loben, so lange nicht für eine bessere als die vorliegende Führung des Formbodens gesorgt ist.

Nachdem die rückläufige Bewegung des Daumens F eingetreten ist, dreht sich der Formtisch G um 900; der Stift des Formbodens gleitet auf der eine Schraubenfläche bildenden Schiene  $\boldsymbol{L}$  und wird durch diese in dem Mafse gehoben, daß der Formboden den geprefsten Ziegel aus der Form herausschiebt. Die ruckweise Drehung des Tisches G wird dadurch hervorgebracht, dass an der liegenden Welle m ein nur theilweise verzahntes Kegelrad sich befindet, welches sonach nur zeitweise mit dem Zahnkranz n des Tisches in Eingriff ist. Dieses Bewegungsverfahren - welches auch von Anderen angewendet wird - halte ich nicht für empfehlenswerth, indem dasselbe nothwendiger Weise heftige Stöfse im Gefolge haben muß und nach einiger Abnutzung nicht mehr zuverlässig wirkt. Während des Pressens wird der Tisch G durch einen an der Stange s befestigten und an der Säule D geführten Riegel r festgehalten, welcher zwischen zwei Nasen z des Tisches greift. Der Riegel wird durch einen am Rade l befindlichen Stift unter Vermittelung der Hebel u und t sowie des Gegengewichtes w selbsthätig auf und nieder bewegt.

Ziegelpressen für Handbetrieb sind von C. Schlickeysen in Berlin (\*D. R. P. Nr. 16969 vom 31. März 1881) in größerer Zahl construirt. Es liegt den vorliegenden Anordnungen die Absicht zu Grunde, der Hand (außer dem Einlegen des Thones und Abnehmen des Ziegels) nur zwei Bewegungen zuzumuthen, indem durch eine derselben die Pressung vollzogen, durch die andere gleichzeitig der Deckel der Preßform abgehoben und der gepreßte Ziegel herausgeschoben wird. Anscheinend lassen die vorgeschlagenen Mechanismen noch Einiges zu wünschen übrig.

H. F.

#### Filterpresse von G. Hövelmann in Berlin.

Mit Abbildungen auf Tafel 10.

Die nach Art der bekannten Backenquetsche construirte, in Fig. 8 bis 10 Taf. 10 dargestellte Filterpresse von G. Hövelmann in Barmen (\*D. R. P. Kl. 58 Nr. 17288 vom 6. September 1881) bewirkt das Auspressen breiartiger Massen zwischen zwei an ihren unteren Enden um Achsen c,  $c_1$  drehbaren Platten a,  $a_1$ , von denen die eine in Schwingung versetzt wird, und zwar geschieht die Verengung des Prefsraumes und demzufolge die Pressung mittels des Excenters g, während die Rückführung das an der Platte  $a_1$  befindliche Gewicht  $g_1$  veranlafst. Die Zuund Abführung des Prefsgutes, sowie die Filtration besorgen hierbei die beiden endlosen, über Rollen geführten Metalltücher  $a_2$  und  $a_3$ , welche

durch die Gewichtsrollen  $a_4$  und  $a_5$  in Spannung erhalten werden. Damit die ausgeprefste Flüssigkeit bequem abfließen kann, befinden sich in den Prefsplatten Riefen, die von unten nach oben verlaufen. Für die horizontale Aufstellung der ganzen Presse würden an Stelle der Riefen Durchbohrungen in den unteren Platten zu treten haben. Aus der ganzen Wirkung der Presse geht hervor, daß man als Prefsprodukt einen endlosen, plattenförmigen Kuchen erhält, dessen Dicke von der Stellung der Platte a abhängig ist. Man kann dieselbe mit Hilfe der Stellschraube h verändern und dadurch die Austrittsöffnung zwischen den Platten verengen und erweitern. Ebenso läßt sich die Eintrittsöffnung durch den in Fig. 10 ersichtlichen Mechanismus um ein geringes verändern. Der Eintritt des Pressgutes selbst geschieht aus einem Behälter durch den Kanal C, welcher kurz vor den Platten a,  $a_1$  beiderseitig sich mit Gummiplatten  $C_1$  und  $C_2$  dicht an die letzteren anlegt. Der nach jedesmaligem Rückgange der schwingenden Platte zu erfolgende Schub des Prefsstoffes geschieht durch ruckweise Bewegung der Metalltücher, indem das auf der Achse der Walze i sitzende Schaltrad durch die Kurbelschleife  $i_1$ mit der Klinke  $i_2$  und durch den mit der Riemenscheibe  $g_2$  verbundenen Kurbelstift i<sub>3</sub> geschaltet wird.

Die beschriebene Presse eignet sich im Allgemeinen zum Entwässern von breiartigen Massen, schwerlich jedoch — wie es die Patentschrift angibt — zur Herstellung von dickem Papier, denn Papierstoff dürfte wohl diese ruckweise Pressung und Beförderung nicht vertragen. Es dürfte ferner zweckmäßiger sein, wenn die Bewegung der Prefsplatte zu einer zwangläußen und dadurch sicheren gemacht würde, was unter Weglassung des Gewichtes durch starre Verbindung von Platte und Excenterring unter Zuhilfenahme einer auf Welle g aufzusetzenden Excenterscheibe leicht zu erreichen wäre.

Schy.

# Liernur's selbstthätige Betriebseinrichtungen zur Entfernung von Abortstoffen aus Städten.

Mit Abbildungen auf Tafel 10.

Das Liernur'sche Verfahren zur unterirdischen Entfernung von Abortstoffen aus Städten besteht bekanntlich (vgl. 1869 192 430. 1871 199 335. 418. 201 86. 1874 214 490) in der Schaffung größerer Behälter zur direkten, aber nur vorläufigen Aufnahme der aus den Häusern kommenden Abortstoffe; es werden die in diese Behälter einmündenden Rohre beständig oder in gewissen Zwischenräumen durch Erzeugung einer Luftverdünnung (etwa  $^3/_4$  Vacuum) im Behälter in diesen entleert. Aus diesen Sammelbehältern wird nun der Stoff auf dieselbe Weise

außerhalb der Stadt befördert. Das Verfahren beim Betrieb besteht nun: 1) in der Herstellung einer theilweisen Luftverdünnung in den erstgenannten Bezirksammelbehältern durch Oeffnen und darauf folgendes Schließen eines Hahnes zwischen letzterem und dem Hauptabzugsrohr, in welchem mittels der Betriebsmaschinen eine beständige Luftverdünnung erhalten wird; 2) in der Ueberführung der Abortstoffe in den Bezirksammelbehälter durch Oeffnen und Schließen der betreffenden Hähne und 3) in der endlichen Entleerung des Bezirksbehälters in den Hauptkessel durch Oeffnen und Schließen des Hahnes im Hauptabführrohr. Die Ausführung dieser Bewegungen geschah bislang durch Arbeiter, brachte aus diesem Grunde aber allerlei Unzuträglichkeiten mit sich. weshalb sich Ch. T. Liernur in Haarlem (\*D. R. P. Kl. 85 Nr. 17374 vom 9. August 1881) entschlossen hat, den Betrieb der Bezirksammelbehälter völlig selbstständig in der Weise zu gestalten, daß die Entleerung der Behälter zu beliebig zu bestimmenden Zeiten oder selbst fortwährend stattfinden kann. Zu diesem Zweck werden sämmtliche Hähne durch das im Hauptrohr herrschende Vacuum bewegt.

Mit Hinweis auf Fig. 11 bis 14 Taf. 10 ist A ein Bezirksammelbehälter mit dem Vacuumrohr B und dem Entleerungsrohr C. Die Rohre D bis G führen in die verschiedenen Straßen des Bezirkes. Sämmtliche Rohre steigen in der dargestellten Kammer senkrecht in die Höhe; sie sind mit Hähnen H ausgerüstet, welche durch die Vacuumcylinder K jeder für sich bethätigt werden können. Wird im Obertheil eines Cylinders K ein Vacuum erzeugt, so wirkt der Luftdruck durch den unteren offenen Cylinderdeckel auf den Kolben und bewegt die gezahnte Kolbenstange und somit auch den Hahnkolben selbst; im anderen Falle fällt der Kolben durch seine eigene Schwere.

Die Herstellung der Verbindung zwischen dem Cylinder und dem Vacuumrohr einerseits und das Eintretenlassen von Luft andererseits wird durch die für jeden Cylinder angeordneten kleinen Ventile d und e veranlaßt. Von diesen bewirkt d die Verbindung zwischen einem vom Vacuumrohr B ausgehenden Zweigrohr  $B_1$  und dem zum Cylinder K führenden engen Rohr e, während das Ventil e durch das Rohr e Luft eintreten läßt. Die zu den sämmtlichen Cylindern K gehörenden Ventile d und e sind in einer Reihe auf dem Tische L angebracht und können durch die auf der Walze M befindlichen und auf die Ventil-

hebel n wirkenden Daumen geöffnet und geschlossen werden.

Die Walze M wird von der Feder h aus mittels der auf der Welle O befindlichen Schnecke  $N_1$  und des Schneckenrades N betrieben; letzteres sitzt auf der Welle  $M_1$  der Walze M. O trägt außerdem ein Hemmungsrad l, in welches die Hemmung des Pendels m eingreift, um die Abwickelung der Feder zu reguliren. In dem Malse, wie die Feder h abläuft, wird sie mittels eines kleinen zweicylindrigen Vacuummotors S, unter Vermittelung des Räderpaares R, der Welle Q, der Schraube P und des Schneckenrades  $O_1$ , an dessen Umfang das äußere Ende der Feder befestigt ist, wieder aufgezogen. Diese Feder dient somit zur Uebertragung der Bewegung vom Vacuummotor aus, gleichzeitig aber auch zur Absorbirung der Stöße, welche durch die Absätze in der Bewegung des Hemmungsrades bedingt werden. Die Bewegung des Vacuummotors ist daher auch trotz der Stöße eine ununterbrochene.

Da die Höhe der in dem Vacuumrohr vorhandenen Luftverdünnung variabel ist, so bedarf der Apparat einer Vorrichtung, durch welche die Geschwindigkeit des Motors S so regulirt wird, daß die Spannung der Feder h gleich bleibt und das Pendel isochrone Schwingungen macht. Hierzu dient etwa folgende Einrichtung: Auf der Schneckenwelle O ist durch eine Stellschraube die Hülse q befestigt und auf dieser dreht sich das Schneckenrad  $O_1$ . Zwischen letzterem

und der Hülse ist die Feder h mit einem Ende an  $O_1$ , mit dem anderen an der Hülse q befestigt. Die von dem Motor S ausgehende mechanische Arbeit wird somit zunächst zur Spannung der Feder h verwendet und, wenn diese einen bestimmten Spannungsgrad erreicht hat, zur Bewegung des Pendels mund der Walze M. Ist aber in Folge eines zu hohen Vacuums die Leistung des Motors eine zu bedeutende, so daß das Uhrwerk dadurch eine ungeeignete Beschleunigung erfahren könnte, so stöfst der am Rande von  $O_1$  befestigte Stift s gegen den Arm r einer Hülse p, welche lose auf der Welle O sitzt und zum Theil von der Hülse q umschlossen wird. Es findet eine relative Drehung von p gegen q statt, in Folge dessen sich p auf dem Stift o aus der Hülse q herausschraubt und die Feder f zusammenprefst. Hierdurch wird dem Motor ein erhöhter Widerstand entgegengesetzt, indem das Zusammenpressen der Feder einen Kraftaufwand erheischt. Gleichzeitig aber erfolgt durch den Hebel g eine Drehung des Hahnes im Rohr i derart, daß dessen Durchgangsöffnung verengt wird. Bei eintretender Verringerung der Geschwindigkeit des Motors läßt der Druck des Stiftes s gegen r nach und die Feder f dehnt sich aus. Damit wird der Widerstand gegen die Arbeitsleistung des Motors vermindert und, da die Hülse p zurückweicht, so erweitert sich die Durchgangsöffnung des Hahnes im Rohr ist der Stifte der Stift der

Soweit die Anordnung jetzt beschrieben ist, dreht sich die Walze fortwährend, so daß demnach auch eine unaufhörlich sich wiederholende Entleerung der Aborte veranlaßt wird. Soll die Entleerung jedoch, wie üblich, nur 1 oder 2 mal am Tage vor sich gehen, so ist auch die Walze nur nach der gewünschten Pause wieder einmal zu drehen. Für diesen Zweck ist folgende Vorrichtung angegeben, welche die lose auf der Welle  $M_1$  steckende Walze zur gewünschten Zeit kuppelt und die Verbindung nach einmaliger Umdrehung

wieder löst.

Auf der Welle  $M_1$  befindet sich ein verschiebbarer Kuppelmuff oder Mitnehmer j, welcher die Walze M in Umdrehung setzt. Ferner wird von der Schnecke  $P_1$  auf Welle  $M_1$  ein Schneckenrad T getrieben, auf dessen Achse noch die Scheibe t steckt. Letztere ist mit einem Daumen  $t_1$  versehen, welcher gegen den Zahn  $k_1$  des Hebels k drückt. Dieser Hebel greift mit zwei Zapfen in die Pingenuth der Verprehmeffen k welcher in der Verprehmefen k welcher in der Verprehmefen kRingnuth des Kuppelmuffes j, welcher in der Zeichnung als einfacher Mitnehmer angegeben ist. Das Rad T macht zusammen mit der Scheibe t eine Umdrehung in 24 Stunden. Hat nun der Daumen  $t_1$  mittels des Hebels k den Mitnehmer jder Walze genähert, so wird letzterer beim Anstofsen an den Stift w die Walze in Drehung setzen. Nachdem diese eine Umdrehung vollbracht und damit das einmalige Oeffnen und Schließen der verschiedenen Hähne bewirkt hat, verläßt der Daumen  $t_1$  den Zahn  $k_1$ , die Feder u drückt den Hebel k nebst Mitnehmer j zurück und die Walze steht wieder still. Um je nach Umständen eine oder mehrere Entleerungen an jedem Tage vornehmen zu können, bringt man mehrere Scheiben t neben einander an, von denen die erste einen Daumen  $t_1$  hat, die zweite deren zwei, die dritte drei u. s. w., und macht diese Scheiben auf deren Achsen verstellbar.

### Ueber die Herstellung von Spiritus.

Patentklasse 6. Mit Abbildungen auf Tafel 41.

(Fortsetzung des Berichtes Bd. 241 S. 273.)

Dämpfapparat. Um Kartoffeln und Getreide gleichzeitig in demselben Henze schen Dämpfer verarbeiten zu können, wird derselbe nach J. Scheibner in Berlin (\*D. R. P. Nr. 16931 vom 21. April 1881) durch einen conischen Einsatz n (Fig. 1 Taf. 11) in zwei Theile zerlegt, deren unterer zum Dämpfen von Getreide dient. Der von dort entweichende Dampf tritt durch Oeffnungen a in den oberen Raum, um die hier befindlichen Kartoffeln gar zu dämpfen, während das hier gebildete Condensationswasser bei c abgeleitet wird.

Der Zerkleinerungsapparat von im Henze'schen Apparat gedümpften Kartoffeln, Mais u. dgl. nach A. Barthel in Reibersdorf bei Zittau (\*D. R. P. Nr. 17016 vom 28. Mai 1881) besteht im Wesentlichen aus der an den Dämpfergeschraubten Vorkammer A (Fig. 2 Taf. 11) und dem Zerkleinerungsrohr B. Der Rost c (Fig. 3) dient zum Auffangen von Holzstückchen, Steinen und dergleichen Beimengungen; er kann zur Reinigung herausgenommen werden und wird durch die Schraube d von außen festgehalten. Ein durch Absperrventil e zu regelnder Strom direkten Dampfes treibt die vom Dämpfer durch den Rost e gepressten Stoffe mit großer Schnelligkeit gegen die vielen im Inneren des Rohres e angebrachten Schlagstäbe e (Fig. 4), welche radial gestellt bis zur Achse des Rohres reichen und in gleicher Entsernung von einander in Form einer Spirallinie in den Mantel des Rohres e eingeschraubt sind.

A. W. Gillmann und S. Spencer in Southwark, England (\* D. R. P. Nr. 17388 vom 28. Juni 1881) wollen die zum Maischen bestimmten Körnerfrüchte ganz oder geschroten zunächst in eine 1,5 bis 2 procentige Soda- oder Potaschelösung einweichen, dann das Alkali auswaschen und nun in gewöhnlicher Weise weiter behandeln.

Zur Bereitung von Maische für Brennereien und Brauereien werden nach N. J. Galland in Paris (\*D. R. P. Nr 15279 vom 16. Oktober 1880) die Apparate A und B (Fig. 5 und 6 Taf. 11) durch Oeffnung M mit der nöthigen Menge Wasser von 40 bis 450 und dem zu verzuckernden Schrot oder Getreide gefüllt. Die Oeffnung M wird geschlossen, die Mahlpumpe im Rohr Y von der Riemenscheibe H aus in Gang gesetzt, damit die Körner zerkleinert und rasch mit dem Wasser gemischt werden. Gleichzeitig werden die Maischapparate durch Oeffnen des Ventiles Lmit dem Condensator C verbunden, in welchem mittels einer Luftpumpe ein entsprechend starkes Vacuum erhalten wird. Ist nach einigen Minuten die Luft im Maischapparat genügend verdünnt, so beginnt die im Schrot enthaltene Luft reichlich auszuströmen, so daß dadurch angeblich ein heftiges Aufwallen entsteht, welches das beste mechanische Rührwerk ersetzen soll, und gleichzeitig das Schrot weit besser genetzt wird, so bald man nun wieder den atmosphärischen Druck zuläßt. Die Luft wird dann abermals verdünnt und durch Oeffnen des Ventiles E am Dampfexpansionsapparate D, welches das direkten oder Abgangs-Dampf führende Rohr G mit dem durchlöcherten Schlangenrohre K verbindet, wird die Masse zum Kochen gebracht, während durch die Luftpumpe ein Vacuum von 68cm erhalten wird, damit die Flüssigkeit bei 450 kocht. Durch Regulirung der beiden Hähne L und E wird dann die Temperatur allmählich bis  $63^{\circ}$  im Expansionsapparat D gesteigert, womit  $61^{\circ}$  im Kessel erreicht werden. Gleichzeitig muß im Condensator ein Vacuum von 59cm hergestellt werden.

Um bei Verwendung von Mais und ähnlicher, eine Temperatur von 80 bis 85° bedürfender Körner die Vernichtung der darin enthaltenen Fermente zu verhüten, muß das Schrotmehl vorläufig mit nicht über 50° warmem Wasser begossen werden; dieses Wasser löst alle diastasischen Fermente auf und durch Abzug desselben bleibt ein Niederschlag zurück, worin blos Stärke und unlösliche Theile enthalten sind. Die ganze Masse wird hiernach auf 60° gebracht, um zuvörderst die weiche Maisstärke flüssig zu machen. Da diese flüssige Stärke, ohne sich zu verändern, ziemlich hohe Temperaturen vertragen kann, so wird die Temperatur stufenweise, je nach den Getreidearten, bis 80 und 85° gesteigert, um unter Mitwirkung der Mahlpumpen auch die weniger löslichen Stärken flüssig zu machen. Ist nun die vollständige Auflösung beendet, so wird die Temperatur der Masse mittels des Vacuums auf 60° zurückgebracht, dann die Lösung der diastasischen Fermente in den Maischapparat zurückgeführt.

Kartoffeln werden gewöhnlich vor der Quetschung unter Walzen mit Dampf auf 1000 gekocht. Um die darin enthaltenen diastasischen Reductionsfermente zu erhalten, werden dieselben vor deren Verwandlung in Teig mittels expandirten Dampfes auf 60 bis 700 gekocht. Diese Temperatur genügt zur Auflösung der darin enthaltenen, von Natur mit Wasser gesättigten Stärke, doch nicht zur vollständigen Vernichtung der Fermente, deren Erhaltung nach Galland zur Erzielung einer vollständigen Gährung von größter Wichtigkeit ist. Die fertige Maische wird schließlich durch Rohr N abgelassen.

Wenn in Brennereien und Bierbrauereien die Anwendung der direkten Dampfeinführung oder des Vacuums nicht ausführbar ist, werden offene oder gedeckte Kessel angewendet, welche mittels Wasser in einem Doppelmantel geheizt werden. Zwischen den beiden Wandungen dieses Mantels befindet sich eine Zwischenwand a (Fig. 7), welche eine direkte Berührung des zu heißen Wassers mit der Kesselwand verhindert. Unter dieser Wand liegt ein Schlangenrohr h, welches mit direktem Dampf geheizt wird. Durch die Oeffnung b wird mittels eines Vormaischapparates das gequetschte Malz oder sonstige Getreide in den Kessel A eingelassen; dann wird die Achse d in Umdrehung versetzt, um durch die von dem Mahlsteine m entwickelte Centrifugalkraft eine heftige Saugung der Flüssigkeit zu bewirken. Diese tritt durch Oeffnungen g in das Saugrohr f ein, wird durch die an der Achse d angebrachte Schraube gehoben und oben wieder ausgeleert, nachdem sie durch die Mahlpumpe zermalmt und gemengt worden ist. Die oben an dem Saugrohr angegossene, den unteren Mahlstein bildende Scheibe ist glatt und unbeweglich; die den laufenden Stein bildende Scheibe m hingegen ist mit einer zweckentsprechenden Riffelung versehen (vgl. Fig. 8), welche das Schrot beständig quetscht und zertheilt, ohne jedoch die Hülsen zu zerreißen, und dadurch alle unter diesen letzteren in den Körnern

befindlichen Stärke haltigen Theile entblöst und der Wirkung der Diastase aussetzt.

Nachdem die Mischung zweckmäßig beendet ist, wird Dampf in das Schlangenrohr h eingelassen, worauf sich sofort in dem Wasser eine lebhafte Strömung um die Scheidewand a herum bildet und so die ganze Masse im Kessel in kurzer Zeit auf die gewünschte Temperatur bringt. Die Dampfeinströmung wird so geregelt, daß die Temperatur des Wassers in der Höhe der Thermometer t 700 nicht übersteigt, so daß die Maische auf 600 erwärmt wird. Bei Anwendung des einfachen Infusionssystemes wird die Masse schließlich durch Hahn O und Rohr N nach dem Läuterbottich abgelassen, in welchem sie wie gewöhnlich behandelt wird. Zur Herstellung von Dickmaische läßt man die Infusion 15 bis 30 Minuten ruhen; dann wird ein Theil der Maische nach dem Läuterbottich abgelassen. Der zurückgehaltene Theil des Sudes wird dann mittels umlaufenden überhitzten Wassers, welches durch unter der Scheidewand a eingelassenen Dampf erzeugt wird, oder auch noch durch ein inwendig im Kessel liegendes Schlangenrohr x zum Kochen gebracht. Die erzeugten Dämpfe entweichen durch Rohr c.

Beim Gebrauch des Maischapparates von H. Heckel in Naila bei Hof, Bayern (\*D. R. P. Nr. 15419 vom 4. August 1880) werden die Kartoffeln durch das Mannloch T (Fig. 9 Taf. 11) eingeschüttet, um theils auf den Rost u des Cylinders F, theils auf den Boden des ganzen Gefäses A zu fallen. Nun lässt man Wasser durch Rohr s ein und setzt die Schraube D mittels Riemenscheibe B in Umdrehung, so dass das Wasser in der Pfeilrichtung durch die Kartoffeln strömt und diese rein wäscht. Dann wird das Wasser durch Rohr n oder Hahn O abgelassen, das Mannloch geschlossen und durch Rohr m Dampf eingeführt, während das Fruchtwasser so lange durch Hahn n abfliefst, bis die Kartoffeln gar sind. Hierauf wird Hahn m und n geschlossen, das oben bei s angebrachte Dampfventil aber geöffnet, bis etwa 3at Ueberdruck vorhanden sind. Nach Heckel's Angabe soll auf diese Weise der Dampf die Kartoffeln zerdrücken, außerdem aber die Zerkleinerung durch Umdrehung der 4 Schraubenflügel D befördert werden. Hierauf wird der Dampf abgesperrt und die Masse durch Zusatz der erforderlichen Menge Wasser auf die gewünschte Temperatur gebracht, das Malz durch das Mannloch zugegeben und die Maische zur Zuckerbildung stehen gelassen. Zur weiteren Abkühlung läfst man dann durch Rohr h zwischen die Wände des doppelwandigen Cylinders F Wasser treten, welches durch Rohr i wieder ausläuft, ferner durch Hahn Z in den Zwischenraum G, welches bei x aussließt, während die Schraube D in Bewegung bleibt. Ist die Maische kalt, so wird sie durch Ventil O in den Gährbottich abgelassen, oder mittels Dampf herausgedrückt.

Bei dem Maischbottich von G. Simony in Königsberg (\*D. R. P. Nr. 15898 vom 19. Februar 1881) dienen die Schmeja'schen Mahlscheiben

als Zerkleinerungsvorrichtung. Die Arme des sich drehenden Grundkörpers A (Fig. 10 Taf. 11), an welchem die Mahlscheibe B befestigt ist, sind schraubenförmig im Sinne der Bewegung gestaltet und dienen beim Fortschaffen der Maische nach den Gährbottichen oder der gebildeten Malzmilch als Pumpe. Die zwischen den Mahlscheiben zerkleinerte Maische gelangt durch Rohr C mit Dreiwegehahn D nach einem quer über dem Bottich liegenden Gufsstück E und dann in die Centrifugalpumpe F, welche aus dem durch Arme mit der Nabe verbundenen Körper f und der glatten Scheibe n besteht. Während f, durch Feder und Nuth an der Welle N befestigt, an der Drehung theilnimmt, wird die Scheibe n durch einen Querkeil mitgenommen. Ueber dieser Centrifugalpumpe F erweitert sich das Lager der Welle N, welches auch das Gufsstück E enthält, glockenförmig, zieht sich dann zu einem elliptischen Querschnitt zusammen, welcher schliefslich in einem zum Exhaustor führenden Rohransatz  $A_1$  übergeht.

J. Hampet in Dresden (\*D.R.P. Zusatz Nr. 16034 vom 27. November 1880) hat bei seinem Maischapparat (vgl. 1881 241\*276) die Maischmühle etwas abgeändert. — Beim Maisch- und Zerkleinerungsapparat von Ch. Wery in Zweibrücken (\*D. R. P. Nr. 15739 vom 13. Januar 1881) befindet sich in einem gufseisernen Behälter A (Fig. 11 Taf. 11) die mit 72 Messern besetzte Walze B und der mit 48 Messern versehene Messerkropf C. Die fertige Maische läuft aus dem Kanal D ab, welcher gleichzeitig als Steinfänger dient. Der Eisenblechbehälter F dient zur Vergrößerung des Apparates.

Beim Gührbottich von O. Müller in Neu-Ulm (\* D. R. P. Nr. 15905 vom 17. April 1881) sind zur Beobachtung des Gährungsprocesses zwei große Glasröhren a (Fig. 12 Taf. 11) in Verbindung mit Regulirhähnen b und c angebracht. Ist die Gährung so weit vorgeschritten, daß die Flüssigkeit in der oberen Glasröhre a klar ist, so kann nach Schließung der Hähne e und c die oberhalb des Hahnes b stehende Flüssigkeit, dann bei geschlossenem Hahn e die über dem Hahn c befindliche durch Oeffnen des Hahnes f abgezogen werden. Wenn die Flüssigkeit in der unteren Röre a geklärt ist, wird der Hahn e geöffnet und der noch vorhandene Bottichinhalt bis zum Einsatz n herunter abgelassen und dam letzterer herausgehoben, um auch die Heße abzuziehen.

Zur Bestimmung der Gührkraft von Prefshefe bringt A. Nibelius (Zeitschrift für Spiritusindustrie, 1882 S.4) 55 Hefe mit 400°c einer 10procentigen Rohrzuckerlösung in einer Flasche A (Fig. 13 Taf. 11) bei 30° in Gährung. Die entwickelte Kohlensäure entweicht durch das gebogene Rohr e, um hier einen großen Theil von mitgerissener Feuchtigkeit abzusetzen, und tritt in das mit Bimssteinstückehen gefüllte Gefäß D, um schließlich völlig getrocknet durch den seitlichen Ansatz zu entweichen, welcher gleichzeitig dazu dient, die zum Tränken der Bimssteinstücke erforderliche concentrirte Schwefelsäure einzufüllen. Eine stark mit Stärke versetzte

Prefshefe lieferte bei einem Wassergehalt von 56,7 Proc. während der ersten 24 Stunden 45,25 Kohlensäure oder für 15 Trockensubstanz 15,96, eine reine Prefshefe mit 68,8 Proc. Wasser dagegen 105 Kohlensäure oder für 15 Trockensubstanz 65,4 (vgl. 1881 240 395. 396).

Zur Reinigung des Rohspiritus bringt R. Eisenmann in Berlin (\* D. R. P. Nr. 15686 vom 23. December 1880) den 50procentigen Spiritus im Behälter B (Fig. 14 Taf. 11) durch Dampfrohr d auf eine dem Siedepunkt des Spiritus nahe liegende Temperatur. Zur Controlirung der letzteren dient ein elektrisches Signalthermometer t, welches in bekannter Weise ein Ueberschreiten der gewünschten Temperatur nach unten oder oben hin durch Glockenschläge anzeigt. Durch das Siebrohr r wird nun durch den erwärmten Branntwein mittels eines Dampfstrahlgebläses s, welches von dem Rohr n mit Dampf versorgt wird, ein stetiger Strom Luft hindurch geblasen, deren Sauerstoff in dem mit Funkengeber und 4 Bunsen'schen Elementen verbundenen Rohre v ozonisirt ist. Die eingeblasene Luft entweicht durch Rohr g zum Condensator C, in welchem die mitgerissenen Spiritusdämpfe wieder verdichtet werden, um durch Rohr z in den Behälter B zurückzufließen, während sich die flüchtigeren Antheile erst im Kühler K verdichten und durch Rohr b nach einem besonderen Behälter abfließen. Nach Eisenmann wirkt der ozonisirte Sauerstoff vorzugsweise auf die nach Filtration durch Kohle noch vorhandenen Verunreinigungen ein und verbrennt dieselben theilweise zu sehr flüchtigen Produkten, welche durch den kräftigen Luftstrom mechanisch entfernt werden, theilweise aber zu hochsiedenden und geruchlosen Stoffen, welche alsdann bei der folgenden Destillation in den Nachlauf gehen.

Naudin empfiehlt in der Revue industrielle, 1882 S. 21 zur Reinigung des Spiritus die Behandlung desselben mit Elektricität. Zu diesem Zweck wird ein mit Standglas w versehener Behälter A (Fig. 15 Taf. 11) mit hölzernen Siebböden a ausgesetzt, auf welchen eine Schicht Zinkschnitzel ausgebreitet wird, während sich unter denselben Schlangenröhren e befinden, welche von L aus mit heißem Wasser versorgt werden. Man füllt den Apparat mit einer 5procentigen Kupfervitriollösung, läßt nach einiger Zeit die gebildete Zinksulfatlösung abfließen, während das Kupfer sich auf dem Zink niedergeschlagen hat und damit eine Menge galvanischer Säulen darstellt, welche in Berührung mit dem Wasser haltigen Alkohol Zinkhydrat bilden und an die Verunreinigungen des Spiritus Wasserstoff abgeben, so dass diese theils ihren schlechten Geruch und Geschmack verlieren, theils bei der nachfolgenden Rectification leicht abgeschieden werden können. Der zu reinigende Spiritus tritt durch Rohr d ein, wird mittels der Pumpe P wiederholt unten bei n abgesaugt und oben durch Rohr m wieder in den Apparat zurückgeführt, um nach hinreichender Hydrogenation durch Rohr v nach dem Rectificationsapparat zu fließen, während der frei werdende, mit Alkoholdämpfen beladene Wasserstoff durch Rohr q in ein Gefäß mit gewöhnlichem Spiritus

geleitet wird. Die Dauer der Behandlung richtet sich nach der Beschaffenheit des verarbeiteten Spiritus und der angewendeten Temperatur.

Um Rübenspiritus völlig von seinem eigenthümlichen Geruch zu befreien, wird er nach Zusatz von 0,1 Proc. Schwefelsäure durch eine Anzahl von Glascylindern B (Fig. 16 Taf. 11) geleitet, um hier der Wirkung eines galvanischen Stromes ausgesetzt zu werden. Das Eintrittsrohr a ist der ganzen Länge nach siebförmig durchlöchert und trägt auf beiden Seiten mit dem positiven umd negativen Pol einer galvanischen Säule verbundene Platinstreifen. Durch das Ueberfallrohr n gelangt der Spiritus zum nächsten Cylinder, schliefslich zum Rectificationsapparat. In der Boulet'schen Destillation in Bapeaume-lez-Rouen werden mittels 12 solcher Voltameter täglich 300hl Alkohol gereinigt.

Nach Angabe von Dutertre in Bulletin de Rouen, 1881 S. 291 werden von Boulet aus Maisspiritus statt früher 40 bis 50 Proc. nach dem neuen Verfahren 75 bis 80 Proc. reiner Alkohol erhalten, aus Rübenspiritus, welcher auf andere Weise nicht rein schmeckend zu erhalten war, jetzt ebenfalls 75 bis 80 Proc. reiner Alkohol dargestellt. — Das Verfahren ist inzwischen an L. Naudin und J. Schneider in Paris (\*D. R. P. Nr. 17194 vom 19. Juni 1881 als Zusatz zu \*Nr. 13944 vom 9. November 1880) patentirt.

L. Salzer in Wien (D. R. P. Nr. 17201 vom 9. Juli 1881) will Alkohol aus Runkelrüben oder Melasse dadurch reinigen, daß er denselben in Gefäßen aus verzinktem Eisenblech oder emaillirtem Hammereisen auf je 1<sup>hl</sup> 90procentigen Alkohol mit 70 bis 80g Aetzkali versetzt. Nachdem man die Mischung etwa 1 Stunde lang hat stehen lassen, rührt man sie gehörig um und wiederholt dieses Umrühren von 12 zu 12 Stunden während der ersten 24 Stunden. Man läßt dann die Flüssigkeit 12 Stunden stehen, gibt 10 Proc. Wasser hinzu und wiederholt das Umrühren der Flüssigkeitsmasse wiederum von 12 zu 12 Stunden während der folgenden Periode von 36 Stunden. Nachdem man dann den Alkohol während 24 Stunden hat stehen lassen, filtrirt man denselben durch eine Asbestschicht und setzt für je 100g Kali 290g Weinsäure zu. Nach dem Umrühren läßt man 12 Stunden ruhig stehen. Dann gibt man ungefähr 10l Wasser für je 1<sup>hl</sup> Alkohol hinzu, läßt die Flüssigkeit wiederum 12 Stunden stehen und filtrirt sie vor dem Abdestilliren.

#### Darstellung von reinem Stärkezucker.

Zur Herstellung von reinem wasserfreiem Stärkezucker-Dextroseanhydrid,  $C_6H_{12}O_6$ , concentrirt man nach F. Soxhlet in München (D.R.P. Kl. 89 Nr. 17465 und 17520 vom 11. Oktober 1881) Stärkezuckerlösung im Vacuum, bis eine Probe nach dem Erkalten kaum noch knetbar ist. Der so erhaltene, nicht über  $70^{\circ}$  warme Syrup wird in geschlossenen

Gefäßen mit kochend heißem Methylalkohol gemischt. Die Menge des zu verwendenden Holzgeistes hängt von der Reinheit des Stärkezuckers und von der erwarteten Beschaffenheit des Produktes ab. Verwendet man gewöhnlichen, 20 bis 30 Proc. Nichtzucker enthaltenden Stärkezucker, so nimmt man aut 100 Th. Syrup 70 bis 80 Th. Holzgeist und läßet in geschlossenen Gefäßen bei einer Temperatur von 30 bis 400 krystallisiren. Die Krystallisation wird durch Einwerfen von wasserfreiem, krystallisirtem Stärkezucker beschleunigt. Die körnige Masse kann man mittels Schleudern oder Pressen von der Flüssigkeit trennen und durch Aussüßen weiter reinigen.

Um körnigen, porösen Stärkezucker in festen Stücken, mit deutlich ausgebildeten, glänzenden Krystallen von dem Ansehen der Zuckerraffinade zu erhalten, concentrirt man eine vollkommen klare und farblose, von fremden Stoffen möglichst freie Stärkezuckerlösung im Vacuum bis zur genannten Beschaffenheit. Der Syrup muß dabei völlig klar bleiben, da ein in Folge von Krystallbildung auch nur wenig getrübter Syrup für die nachfolgende Behandlung, der gebildeten wasserhaltigen Krystalle wegen, ungeeignet ist. Man mischt nun 100 Th. des klaren, 700 warmen Syrups mit 10 bis 25 Th. kochend heißen, möglichst reinen Methylalkoholes, bis die Masse gleichförmig dünn syrupös wird, und füllt noch heiße in verschließbare conische Formen. Man läßt nun langsam auf 30 bis 350 abkühlen und erhält die Masse auf dieser Temperatur, bis die Krystallisation nach 2 bis 3 Tagen beendigt ist, worauf das Flüssiggebliebene abgesaugt wird.

Wünscht man dichten und festen Zucker, so sättigt man nach dem Absaugen des Flüssiggebliebenen die poröse Masse ein- oder zweimal mit einer Mischung von 100 Th. concentrirten Syrup und 80 bis 100 Th. Holzgeist. Diese Operation, wie die fernere Krystallisation kann bei gewöhnlicher Temperatur erfolgen. Ist die gewünschte Dichtigkeit erreicht, so wird der flüssige Theil abgesaugt und mit möglichst reinem Methylalkohol verdrängt und ausgedeckt; 5 Procent vom Gewicht des Zuckers genügen für letzteren Zweck. Man nimmt nun die festen Brode aus den Formen und beseitigt den Methylalkohol aus denselben, indem man sie in eine Vacuumpfanne mit gut gekühlter Vorlage bringt und den Methylalkohol abdestillirt. Man thut dies anfänglich bei einer Temperatur von 300 und steigert erst die Temperatur auf 50 bis 600, wenn die größte Menge abdestillirt ist. Wenn der Zucker einige Stunden bei der letzteren Temperatur in der Luftleere erhalten wird, so kann man weder durch den Geschmack, noch durch den Geruch eine Spur von dem Methylalkohol wahrnehmen. Von der abgesaugten Flüssigkeit erhält man den Methylalkohol gleichfalls wieder durch Destillation im Vacuum oder in gewöhnlicher Weise. Der ganze Verlust an Methylalkohol beträgt 0,1, so daß der wirkliche Verbrauch davon für das letzte Verfahren nur 2 bis 2,5 Proc. beträgt.

Der bisher erzeugte Stärkezucker enthält außer Wasser 20 bis 30 Proc. unkrystallisirbare und unvergährbare Stoffe von gummiartiger Natur. Um hieraus einen reinen Stärkezucker mit krystallischem Gefüge herzustellen, empfiehlt Soxhlet ferner die Verflüssigung und Entfernung der genannten Stoffe unter Zuhilfenahme von Aethyl- und Methylalkohol und die Krystallisation von Traubenzucker durch Herstellung eines passend concentrirten gereinigten Syrups, welchen man bei einer Temperatur von mehr als 30° erstarren läßt. Man schmilzt festen Stärkezucker im Wasser- oder Dampfbad und mischt den erhaltenen Syrup mit 70 bis 80 Proc. Weingeist von 800 Tr. oder reinem unverdünntem Holzgeist. Diese dünn syrupöse Masse wird mit gepulvertem Stärkezucker gemischt und an einem nicht zu kalten Ort 8 Tage lang der Erstarrung überlassen, während welcher Zeit die Masse oft umgerührt werden muß. Dasselbe kann auch mit noch nicht erstarrtem Syrup, welcher für die Gewinnung von festem Stärkezucker dargestellt wurde, geschehen und kann man auch den einen oder den anderen Syrup so weit erstarren lassen, daß er sich noch kneten läfst, und ihn dann mit den angegebenen Mengen Weingeist oder Holzgeist mittels passender Vorrichtungen innig mischen. Der Wassergehalt der Flüssigkeit muß so groß sein, daß bei gewöhnlicher Temperatur keine Abscheidung eines flüssigeren Theiles erfolgt. Für einen stark eingedampften Zuckersyrup kann man einen mehr verdünnten Spiritus und für einen dünneren Syrup einen stärkeren Spiritus anwenden. Der auf die beschriebene Weise erhaltene Krystallbrei wird mit Hilfe einer sehr kräftigen Filterpresse oder hydraulischen Presse stark ausgedrückt und in einer Centrifuge geschleudert. Ein weiteres Aussüssen oder Ausdecken mit den Verdünnungsflüssigkeiten ist sehr empfehlenswerth. Alle diese Operationen werden, so weit als möglich, in geschlossenen Gefäßen ausgeführt, um Alkoholverluste durch Verdampfung zu vermeiden. Der Alkohol wird von den trockenen und pulverigen Prefskuchen oder den geschleuderten Massen durch Abdestilliren im Vacuum getrennt und in einer gekühlten Vorlage aufgefangen. Der entgeistete Syrup wird mit Wasser gemischt, mit Knochenkohle entfärbt und in der Vacuumpfanne bei einer Temperatur von nicht mehr als 600 eingedampft.

Zur Herstellung von festem durchscheinendem Stärkezucker, dem gewöhnlichen Dextrosehydrat,  $C_6H_{12}O_6.H_2O$ , mit deutlich krystallinischer Structur soll Stärkezuckersyrup bei einer Temperatur von über  $30^{\circ}$  erstarren. Während Stärkezuckerlösungen nach Soxhlet bei gewöhnlicher Temperatur in der Weise erstarren, daß sich undurchsichtige, warzige Anhäufungen mikroskopischer Krystalle von Tafelform bilden, entstehen bei einer Temperatur von über  $30^{\circ}$  aus Stärkezuckerlösungen von entsprechend hoher Concentration durchsichtige säulenförmige, mit freiem Auge deutlich sichtbare Krystalle. Eine Stärkezuckerlösung, welche nur wenige fremde Bestandtheile enthalten darf, wird im Vacuum concentrirt,

bis der Syrup, bei 90° gewogen, ein specifisches Gewicht von 1,37 bis 1,48, am besten aber 1,40 bis 1,42 zeigt. Wird der Syrup während der Verdampfung, oder wenn diese unterbrochen wird, trübe, dann sind Krystalle genug zur Einleitung des krystallinischen Erstarrens vorhanden; bleibt aber der Syrup klar, dann muss ein Theil des auf 80 bis 900 erhitzten Syrups stark gerührt werden, bis er trübe wird. Man mischt ihn dem übrigen Syrup bei und füllt in Formen. Um den zähen Syrup leichtflüssiger zu machen, erwärme man ihn vor dem Einfüllen in Formen auf 80 bis 90°. Die Krystallisation erfolgt am schönsten, wenn die Masse bis zu einer Temperatur von 35 bis 50° langsam abgekühlt und bei dieser Temperatur am besten in einem Wasserbad bis zum völligen Erstarren so gleichmäßig als möglich erhalten wird. Für weniger reine Zuckerlösungen ist eine Temperatur von 35 bis 400, für reinere eine solche von 40 bis 500 empfehlenswerth. Ist die Masse nach 2 bis 3 Tagen fest geworden, so müssen die Formen umgekehrt werden, um die kleinen Flüssigkeitsreste zu vertheilen und zum Erstarren zu bringen. Die noch im feuchten Zustande aus den Formen genommenen Stücke werden bei gewöhnlicher Temperatur oder mäßiger Wärme getrocknet, der Alkohol wird aus dem Syrup durch Destillation in einer Vacuumpfanne mit gekühlter Vorlage wiedergewonnen. Der rückständige Syrup kann nach der Entfärbung wie Stärkesyrup verwendet oder mit Schwefelsäure auf festen Stärkezucker gekocht werden.

A. Behr macht in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1104 Mittheilungen über Krystallisation des wasserfreien Traubenzuckers aus wässeriger Lösung. Als Verfasser krystallisirten, wasserfreien Traubenzucker einrührte, war am nächsten Morgen die Masse mit Krystallen erfüllt, welche sich nach dem Waschen mit Methylalkohol als Traubenzuckeranhydrid erwiesen. Die verwendete Lösung enthielt etwa 18 Proc. Wasser und in 100 Th. Trockensubstanz 87,5 Th. Traubenzucker; doch zeigte es sich bald, daß sowohl die Reinheit, als auch die Concentration der Masse innerhalb ziemlich weiter Grenzen schwanken kann, die beste Concentration aber einem Wassergehalte von 12 bis 15 Proc. entspricht. Je reiner die Masse ist, um so rascher geht die Krystallisation von statten; doch sollte die Reinheit nicht unter 85 fallen. Die Krystallisation findet am besten bei 30 bis 35° statt. Weitere Versuche zeigten, daß für concentrirte Lösungen und bei etwas erhöhter Temperatur die Krystallisation des Anhydrids selbst ohne Einführung von wasserfreiem Traubenzucker das normale Verhalten ist.

Bei Herstellung eines reineren, höher werthigen Produktes aus dem durch Einwirkung starker Säuren auf Stärke gewonnenen Stärkezucker ist es schwer, das aus wässeriger Lösung erhaltene Hydrat durch Pressen oder Schleudern zu reinigen, da die sehr kleinen und blätterigen Krystalle den Syrup ungemein hartnäckig festhalten und ein Verarbeiten hoch con-

centrirter Lösungen überhaupt unmöglich ist. Die Krystallisation des wasserfreien Traubenzuckers dagegen ist mehr ähnlich derjenigen des Rohrzuckers: die säulenförmigen Krystalle legen sich nicht so fest an einander und entlassen den Syrup leicht, so daß man mit sehr concentrirten Lösungen arbeiten kann. Behr hat mit Erfolg verschiedene bei der Raffination des Rohrzuckers gebräuchliche Maschinen für die Raffination des Traubenzuckeranhydrids angewendet. Auch das erhaltene Produkt nähert sich in vielen seiner Eigenschaften dem Rohrzucker und kann denselben in manchen Anwendungen voraussichtlich ersetzen. Seine Süßsigkeit verhält sich zu der des Rohrzuckers etwa wie  $1:1^2|_3$ .

#### Ueber Patinabildung von Prof. Dr. Rud. Weber.

(Fortsetzung der Abhandlung S. 86 d. Bd.)

Folgender Fall regte den Verfasser speciell dazu an, nach dieser Richtung hin eine Reihe vergleichender Beobachtungen anzustellen: Das Denkmal Friedrich's des Großen in Berlin nahm verhältnißmäßig bald nach der Aufstellung einen dunklen, schliefslich schwarzen Ton an. Diese Erscheinung wiederholte sich nach vorgenommener Säuberung desselben alsbald und ist nach der vor einigen Jahren wiederholten Reinigung unaufhaltsam wieder hervorgetreten. Dieses Denkmal ist, kurz gesagt, von den obersten Theilen herab bis zu den untersten Relieftafeln gegenwärtig wieder pechschwarz. Unweit dieses Denkmals befand sich bis vor Kurzem vor dem Zeughause, nahe der neuen Wache, ein kunstvoll ciselirtes Bronzegeschützrohr, welches seinen schön grünen Patinaüberzug seit Decennien unverändert bewahrt hat und nicht gesäubert, lediglich sich selbst überlassen geblieben ist. Nun kann doch bei der nur geringen Entfernung jener Gegenstände von einander von einer wesentlichen Verschiedenheit der Atmosphäre nicht wohl die Rede sein und sollten geringfügige Unterschiede obwalten, so gestalten sie sich gewiß zu Gunsten jenes Denkmals, dessen obere Theile unstreitig von reineren Luftschichten als die Sockelplatten umgeben und doch wie diese schwarz gefärbt und stumpf sind.

Die Erhaltung der Patina auf dem Bronzegeschützrohre gegenüber der nach jeder Säuberung wieder eintretenden Schwärzung des Friedrich-Denkmals zwingt denn doch zu der Auffassung, daß der die Patinabildung hauptsächlich bedingende Umstand die Zusammensetzung der Legirungen ist, daß gewisse Compositionen entschieden mehr als andere geeignet sind, unter den gewöhnlichen Luftverhältnissen (also abgesehen von zeitweiligen Benetzungen an Brunnen u. dgl.) innerhalb mäßiger Zeiträume grün zu werden, bezieh. die an dem Metalle gut haftenden

oxydischen Beschläge zu bekommen, während andere Legirungen entschieden zur Bildung jener mifsfarbigen, stumpfen Oxydkrusten neigen.

Durch diese Erwägungen angeregt, erschien es, um eine Richtschnur für den Versuchsplan zu gewinnen, dem Verfasser wichtig, zunächst der Frage näher zu treten: Wie kommt es zu der Schwärzung der Standbilder und woraus besteht die schwarze Schicht?

Bekanntlich hat die schöne Patina des Kurfürsten-Denkmals in den letzten Decennien sehr gelitten und ist mehr und mehr dunkel geworden. Man führte diese Veränderung auf die in Folge dichterer Bevölkerung jenes Stadttheiles stattfindende stärkere Verunreinigung der Luft durch Schwefel haltige Gase, durch Rauch fossiler Kohlen zurück. Im J. 1869 wurde durch Abwaschen des Denkmals mit Alkalilange die schmutzige Oberflächenschicht beseitigt und die darunter liegende Patina wieder zur Erscheinung gebracht. Dies wurde i. J. 1881 wiederholt.

Der Verfasser hatte Gelegenheit, Proben von der schwarzen Schicht zu entnehmen, wobei größte Sorgfalt darauf verwendet wurde, daß nicht unter ihr befindliche grüne Oxyd- oder gar Metalltheilchen in die Substanz eingingen. Mit der gleichen Vorsicht wurden Proben vom Friedrich-Denkmal, von der Victoria-Statue auf dem Belle Alliance-Platze sowie von der Gruppe der Rossebändiger entnommen. Die Analyse (welche namentlich den Schwefelgehalt ins Auge faßte) ließ eine gründliche Verschiedenheit dieser Schichten erkennen. Die schwärzende Schicht des Kurfürsten-Denkmals enthielt 5,79, die des Friedrich-Erzbildes dagegen nur 0,76 Proc. Schwefel.

Diese schwarzen Massen sind in Salpeter-Salzsäure nicht ganz löslich, hinterlassen vielmehr einen durch höchst fein zertheilte Kohle schwarz gefärbten Rückstand, welcher hauptsächlich aus mineralischem Stanb besteht. Diese Staubtheile werden von den aus den Metallen herstammenden Körpern so fest umschlossen, daß der Regen sie nicht abspült. Die Schwärzung der Patina des Kurfürsten-Denkmals kann bei diesem Schwefelgehalt jener Schicht ungezwungen auf das Vorhandensein von Schwefelkupfer zurückgeführt werden. Dagegen kann diese Erklärungsweise nicht Platz greifen bei dem nur 0,76 Proc. betragenden Schwefelgehalte in jener Schicht auf der Friedrich-Bildsäule. Damit im Einklang steht die Erhaltung der Patina auf dem Kanonenrohre, welche, wenn beim Friedrich-Denkmale Schwefelwasserstoff wesentlich im Spiele gewesen wäre, gleichfalls hätte leiden müssen. Ganz verschiedene Ursachen können es nur sein, welche bei dem Kurfürsten- und dem Friedrich-Erzbild die Schwärzung hervorgerufen haben.

Nun haben die Metallgemische, aus denen die beiden Denkmäler gegossen sind, eine völlig verschiedene Zusammensetzung. Der Verfasser hat wiederholt das Metall der *Kurfürsten*-Statue (dem untersten Theile der Schwanzspitze des Pferdes und einer höher gelegenen Partie

entnommen), auch das des *Friedrich*-Denkmals (vom oberen Rande des Sockels herrührend) untersucht, wobei sich ergab:

									Friedrich-Denkm					
Kupfer				87,91				87,79						87,44
Zinn .				$7,\!45$				8,20						3,20
Zink .														
Blei .														0,65
Nickel	•	٠												122.12
				99,59	٠		٠	99,96	٠	٠	٠	٠		100,18.

Bibra (Die Bronze, S. 196) gibt bei letzterem Erzbild sogar einen Zinkgehalt von 9,50 Proc., einen Zinngehalt von nur 1,40 Proc. an. Die Verschiedenheit der einzelnen Theile großer Güsse bedingt schon solche Unterschiede.

Die völlige Verschiedenheit der Zusammensetzung beider Denkmäler, die andere Natur des auf beiden gebildeten schwarzen Ueberzuges, veranlafste den Verfasser dazu, Ermittelungen darüber anzustellen, ob nicht unter gleichen äußeren Bedingungen bei den zinkischen Legirungen Oberflächenschwärzungen eintreten, wo solche bei den Zinnbronzen nicht entstehen. Ein dahin gehendes verschiedenes Verhalten mußte nach den praktischen Erfahrungen an Messing und Bronze erwartet werden, da ja bekanntermaßen der feuchten Luft ausgesetzte Messinggeräthe leicht sich schwärzen, dabei zugleich eine rauhe, stumpfe Oberfläche bekommen und diese Eigenschaft mit der Zunahme des Zinkgehaltes stärker hervortritt. Wie allbekannt, erhalten sich dem gegenüber Gegenstände aus Zinnbronze ungleich besser; sie bewahren selbst bei eintretender Oxydation ihren den anderen Legirungen so leicht entschwindenden Metalllüster. Deshalb hat man auch dieser Legirung das Beiwort "edle" Bronze ertheilt. Bestätigt sich doch so augenfällig am Kurfürsten-Denkmale diese Eigenschaft; haben doch hier die feinsten Ciselirungen, so z. B. am Schwertgriffe, dem Wechsel unserer Atmosphäre um mehr denn 1½ Jahrhundert widerstanden.

Ein für die Patinafrage höchst wichtiger Umstand ist die Erklärung des chemischen Vorganges der Schwärzung der Zink enthaltenden Legirungen bei Ausschluß von Schwefelwasserstoff. Derselbe muß in Prozessen beruhen, welche sich vollziehen, wenn die entstehenden Oxyde der Figurmetalle, von denen durch die atmosphärische Kohlensäure ein Theil in Lösung gegangen ist, auf die Oberflächenschichten der Legirungen einwirken. Die nachstehend beschriebenen Versuche hatten den Zweck, diesen Vorgang experimentell zu erforschen; der Verfasser legt auf dieselben ganz besonderes Gewicht, denn die gerade hierbei hervortretenden Erscheinungen bilden den wichtigsten Umstand für die Erklärung der hier in Frage stehenden Oberflächenveränderung und Färbung der verschiedenen Legirungen. Es ist in erster Linie die Wirkung einer verdünnten Kupferlösung auf Messing und Bronze studirt und diese Flüssigkeit deshalb zunächst gewählt worden, weil dieses den Haupt-

bestandtheil bildende Metall, das Kupfer, in ansehnlichen Mengen in den vom Regen abgespülten Oxyden auftritt, was ja die allgemein bekannten grünen Färbungen der Sockel vieler Statuen bekunden.

Zu den Versuchen diente eine verdünnte Lösung von Kupferchlorid, bereitet durch Auflösen von 1 Th. Kupferoxyd in reiner Salzsäure, bei Vermeidung eines Ueberschusses derselben und Verdünnung mit 80 Th. Wasser. Diese Lösung wurde mittels eines Glasstabes oder Pinsels auf die vorher mit Schmirgelpapier sorgfältig abgeriebenen Metallflächen gebracht, nach 2 bis 3 Minuten wieder abgespült und die Platte mit einem Tuche abgetrocknet. Dadurch entstanden auf Kupferzinklegirungen dunkle Beschläge, und zwar um so kräftiger gefärbt, je größer der Gehalt an Zink war. Völlig verschieden verhalten sich die Legirungen aus Kupfer und Zinn; dieselben schwärzen sich nicht, sondern nehmen einen röthlichen Ton an, herrührend von fein zertheiltem Kupfer, welches der Zinngehalt der Bronzen aus jener Lösung geschieden hat. Der Beschlag der zinkischen Legirungen dunkelt alsbald noch etwas nach; der röthliche Ton des Beschlages der Bronzen ändert sich in der gleichen Zeit nicht merklich. Sehr augenfällig zeigt dieser einfache Versuch das völlig verschiedene Verhalten der Kupferzink- und der Kupferzinn-Legirungen gegen eine Kupfer haltige Flüssigkeit. Und solche entsteht ja bei der in feuchter Atmosphäre erfolgenden Oxydation der Güsse aus jenen Legirungen.

An diese Fundamentalversuche wurden Beobachtungen mit Legirungen gereiht, die außer abgestuften Mengen jener zwei Metalle auch aus drei derselben bestanden und auch die in jenen Gußmetallen minder oft enthaltenen Beistoffe, insbesondere Arsenik und Antimon, einschlossen. Das Studium des Einflusses dieser Verunreinigungsstoffe auf die Patinabildung erlaubt sich der Verfasser als ein zweites Hauptmoment seiner Untersuchung zu betonen. Die hierfür verwendeten Platten sind wie folgt zusammengesetzt:

	N	un	m	er	1	2	3	4	5	6	7
Kupfer					82,93	92.94	92,41	89,77	88.96	94,17	74,42
					17,07						
Zinn								10,23	11,04+		3,55

Bei der Analyse der Plattenmetalle sind Zink und Zinn direkt bestimmt, Kupfer aus dem Reste berechnet worden. Die mit † bezeichneten enthalten etwas Arsenik.

Die Platten wurden in eine sehr verdünnte Kupferchloridlösung gebracht, welche nur einen schwachen Farbenton hatte. Sie verblieben darin während mehrerer Tage und zeigten nun nach dem Abspülen und Abtrocknen folgende, wesentlich verschiedene Farbentöne: Die Platte Nr. 1 zeigte ein tief dunkles Aussehen; dunkel, aber doch weniger intensiv war Nr. 2. Aehnlich erschienen auch Nr. 3 und 7; dies sind die zinkischen Legirungen. Völlig in der Farbe verschieden davon waren die Zinnlegirungen Nr. 4 und 6. Sie waren zart roth von fein zertheiltem

Kupfer gefärbt. Etwas dunkler war der Ton der Arsen haltigen Zinnlegirung Nr. 5, aber doch nicht ausgeprägt abweichend. Das Ergebnifs steht also in völligem Einklange mit dem des zuerst angestellten Versuches; die Kupferzinklegirungen schwärzen sich nach Maßgabe ihres Zinkgehaltes, wogegen die Kupferzinnplatten die Metallfarbe behalten, mit Kupfer sich bekleiden.

An diesen Versuch wurde nun eine Beobachtung angeschlossen, welche ergeben sollte, wie sich die so behandelten Platten an der Luft verhalten, insbesondere was aus den schwarzen Beschlägen der zinkischen Legirungen wird. Nachdem die Platten im Zimmer während mehrerer Wochen frei gelegen hatten, zeigte sich folgendes: Es waren die Zink haltigen Proben Nr. 1, 2 und 7 entschieden nachgedunkelt und deutlich dunkler waren auch die Arsen haltigen Nr. 3 insbesondere Nr. 5 geworden. Die Kupferzinnplatten hatten ihre Farbe nicht merklich verändert.

Auf diese letzten Beobachtungen sei ganz besonders hingewiesen; denn sie zeigten schon die für die Patinafrage so wichtige Eigenschaft jenes schwarzen Beschlages, sich trotz seiner Zertheilung an der Luft nicht leicht zu oxydiren; sie lassen die später besonders dargelegte Widerstandsfähigkeit der schwärzenden Substanz und deren besonderes Adhäriren an den Metallflächen vermuthen. Dieser die Zinklegirungen dunkel färbende Körper entsteht bei der Berührung von Kupferlösungen mit unlegirtem Zink in einem so echten Zustande, daß er sammetschwarz erscheint. Tief schwarze Schriftzeichen lassen sich so hervorrufen und derart beschriebene Zinkstreifen sind als Aufschriften im Freien, z. B. für Pflanzen, benutzt worden. Bracconet bemerkte die Eigenschaft des Zinkes, bei Berührung mit Kupferlösungen einen schwarzen Beschlag anzunehmen. Die chemische Natur dieser Substanz ist noch nicht aufgeklärt worden; der Verfasser ist mit dessen Isolirung beschäftigt.

Diese Substanz ist es, welche nach der vom Verfasser beschriebenen Art durch Oxydationsvorgänge auf der Oberfläche zinkischer Legirungen entsteht und wegen ihrer Widerstandsfähigkeit nicht leicht unter Bildung anderer oxydischer, weniger mifsfarbiger Schichten vergeht. Ihre merkwürdige Widerstandsfähigkeit bekundet recht augenfällig folgende Erscheinung: Von der sehr dunkel gefärbten, an Zink reichen Löwenkämpfer-Gruppe vor dem Berliner Museum (Kupfer 88,88, Zink 9,72 und Zinn 1,40; vgl. Bibra, S. 196) hat der Regen Theile dieses schwarzen Stoffes abgelöst und auf die Sandsteinquadern des Sockels übertragen. Obschon nun derselbe hier gewiß im Zustande feiner Zertheilung, die Bedingungen für die Oxydation sich also so günstig wie möglich gestalten, so bleibt er doch schwarz. Wo derselbe dagegen, so in den Fugen und der Deckschicht des Sockels, mit Kalk in Berührung kommt, zersetzt er sich und geht in grünliche Oxydverbindungen über. Auf solche Zersetzungs-

<sup>4</sup> Annales chimiques, 1833 Bd. 55 S. 319.

vorgänge ist denn auch die bekannte Erscheinung zurückzuführen, dafs Zinkbronzen durch den Koth der Vögel grünliche Flecke bekommen, wo denn freilich noch andere Dinge wie der Kalk zersetzend einwirken. An der *Diana* zu München, im Hofgarten auf einem Tempel unweit schöner Baumgruppen aufgestellt, hat der Verfasser vielfach diese Erscheinung beobachtet.

So ist es denn erklärlich, dass das schwarze Kupferzink, wenn es einmal auf den Erzbildern entstanden ist, sich nun darauf auch hartnäckig erhält. Es kann sich oxydiren, kann seine Farbe dabei verändern; allein hierzu sind günstige, nicht überall vorhandene Bedingungen erforderlich. Zu diesen gehört in erster Linie eine feuchte Atmosphäre, ein sich oft wiederholender und vergehender Niederschlag. Messingtheile, welche von Wasser zeitweilig betropft werden, bekommen oft einen grünen Beschlag und an größeren so oxydirten Flächen kann man vielfach beobachten, wie diese grünen Partien mit dunkel gefärbten, von der Feuchtigkeit nicht in so günstiger Weise getroffenen, abwechseln. An Springbrunnen, deren Becken und Verzierungstheile aus zinkischen Bronzen bestehen, ist diese Erscheinung sehr oft wahrzunehmen. Leicht läst sie sich durch Betropfung von Platten solcher Legirung erzielen. Auch feuchte Zimmerluft, aus welcher durch öfteren Temperaturwechsel zarte Niederschläge auf Messinggegenständen sich bilden, kann bei längerer Zeitdauer Anlass geben, dass zuweilen schön gefärbte Beschläge dieser Art entstehen. Der Verfasser verdankt dem Fabrikbesitzer Hrn. Baer in Berlin ein lehrreiches Beispiel dieser Art, bestehend aus dem Verzierungstheile einer Lampe, welche längere Zeit an einem luftfeuchten Orte gestanden hat. Die Metallfläche ist außen, wo die feinen Niederschläge Zutritt hatten, mit einer dunklen, den Grund bildenden Sehicht beschlagen und ein leichter grüner Hauch ist über die zart eiselirten Flächen dieses im Inneren die reine Metallfarbe zeigenden Gegenstandes verbreitet. Wie hier im Kleinen, so können auch an Statuen aus zinkreichen Legirungen grüne Beschläge sieh herausbilden. Sie bedecken dann theilweise die dunklen Schichten und treten vorwiegend an den Stellen auf, welche - der Wetterseite zugekehrt - durch ihre Lage auch das Anhaften der Feuchtigkeit begünstigen.

Obschon aus den oben dargelegten Erscheinungen die Art der Entstehung schwarzer Beschläge auf zinkischen Legirungen durch Reaction von Kupferlösungen erhellt, so erschien es doch erwünscht, noch Versuche auszuführen, bei welchen die Bedingungen möglichst zusammenwirkend erfüllt sind, welche bei der Wirkung der Atmosphärilien auf die Kupferzink- und Kupferzinn-Legirungen zur Geltung kommen. Da wirken feuchte Luft und Kohlensäure und zwar während längerer Zeiträume. Um lediglich unter dem Zusammenwirken derselben, indessen bei möglichster Einschränkung der Wirkungsdauer Beobachtungen anzustellen, wurde folgende Versuchsreihe ausgeführt: Es wurden Abschnitte der oben gedachten

7 Platten in Wasser, welches frisch gefälltes kohlensaures Kupferoxyd fein zertheilt enthielt, so gestellt, dass ein schmaler Streifen unbedeckt blieb. In das Wasser wurde von Zeit zu Zeit, um das Oxyd theilweise zu lösen, Kohlensäure eingeleitet. So blieben die Gläser, mit Uhrgläsern leicht bedeckt, während mehrerer Monate stehen, die Platten befanden sich also nun unter Bedingungen, welche mit den atmosphärischen übereinstimmen. Kohlensaures Kupferoxyd reagirt hier statt des salzsauren Oxydes bei der obigen Versuchsweise auf die verschiedenen Metallgemische. Nun zeigte sich, als die Platten nach Monaten herausgenommen und abgespült wurden, eine sehr große Verschiedenheit ihrer Färbung. Wiederum waren die zinkischen Platten 1, 2, 3 und 7 dunkel, die Platte 1 fast schwarz geworden. Völlig anders, rein metallfarben, waren die Kupferzinnplatten. Besonders schön war die Platte 6 (5 Proc. Zinn und kein Zink enthaltend); sie besafs ein prächtiges Kupferroth und an der Berührungsstelle mit der Luft hatten grüne Oxydbeschläge sich gebildet. (Fortsetzung folgt.)

### Zur Kenntniss der Albocarbonbrenner; von Fr. Rüdorff.

In Folge der Veröffentlichung meiner Versuche über Gasbrenner (1882 243 \* 133) bin ich darauf aufmerksam gemacht, daß die in meiner Abhandlung kurz erwähnten Albocarbonbrenner in letzter Zeit nicht unwesentlich verbessert worden seien. Da diese Brenner seit Jahresfrist eine ziemliche Verbreitung gefunden haben, so nahm ich Veranlassung, dieselben nochmals einer eingehenden Untersuchung zu unterwerfen und theile hier die mit denselben angestellten Versuche mit.

Es kann als bekannt vorausgesetzt werden, daß bei diesen Brennern das Gas durch Naphtalin carburirt wird. Es ist zwar schon sehr oft versucht worden, durch Beimischung von Dämpfen Kohlenstoff reicher Verbindungen die Leuchtkraft des Gases zu erhöhen. Aber alle Versuche, welche man in dieser Beziehung mit flüchtigen Verbindungen angestellt hat, sind ohne nennenswerthen Erfolg geblieben. Der Grund hierfür liegt wohl hauptsächlich darin, daß die Dampfspannung der bei verhältnifsmäßig niedriger Temperatur siedenden Verbindungen sehr starken Aenderungen ausgesetzt ist, wenn die Temperatur wenige Grad steigt oder fällt. Deshalb ist die Zufuhr der Dämpfe eine sehr veränderliche, die Lichtstärke schwankend und die mit diesen Dämpfen verbesserten Flammen leiden an dem Fehler, dass sie leicht qualmen und üblen Geruch verbreiten. Es kommt noch hinzu, dass die zum Carburiren des Gases angewendeten Flüssigkeiten Gemische mehrerer Kohlenwasserstoffe sind, welche bei verschiedener Temperatur sieden. In Folge dessen verflüchtigen sich die Kohlenwasserstoffe mit niedrigerem Siedepunkt rascher

als die höher siedenden und die Menge der dem Gase zugeführten Dämpfe nimmt nach kurzer Zeit schon merklich ab, so daß ein gleichmäßiges Licht nicht erzielt wird. Deshalb eignet sieh zu diesem Zweck das Naphtalin besser als die flüssigen, sehr flüchtigen Kohlenwasserstoffe. Das Naphtalin siedet bei 2180 und schmilzt bei etwa 800, verdampft aber schon recht merklich weit unter seinem Siedepunkte, ja schon im festen Zustande. Da aber die Spannkraft der Naphtalindämpfe bei gewöhnlicher Temperatur eine zu geringe ist, so muß das Carburiren bei höherer Temperatur geschehen. Eine Temperatur von 70 bis 900 ist dazu ausreichend. Da diese Temperatur vom Siedepunkt des Naphtalins weit entfernt liegt, so ist ein Schwanken der Temperatur um einige Grad auf die Menge des verdampfenden Naphtalins von nicht so erheblichem Einfluß wie bei den flüchtigen Kohlenwasserstoffen. Daß aber bei dem Carburiren des Gases mit Naphtalindämpfen die Größe der Oberfläche des verdampfenden Naphtalins im Verhältniß zu der Menge des zu earburirenden Gases eine Rolle spielt, ist wohl einleuchtend.

Die in den Handel kommenden Albocarbonbrenner-Einrichtungen bestehen aus einem kugelförmigen Metallgefäß von etwa 80<sup>mm</sup> Durchmesser, welches durch eine oben angebrachte verschließbare Oeffnung mit Naphtalinstücken gefüllt wird. Das Leuchtgas geht durch dieses Gefäß und dann durch ein kurzes Rohr zu einem kleinen Zweilochbrenner (*Bray* Nr. 1). Dieser Brenner ist so gestellt, daß die heißen Verbrennungsprodukte der Flamme das Metallgefäß erwärmen. Zu diesem Zweck ist am oberen Theil desselben ein horizontales Blech von etwa 50<sup>mm</sup> Länge und 30 bis 40<sup>mm</sup> Breite angebracht, unter welchem die Flamme sich befindet. Durch Leitung wird das Metallgefäß nach einiger Zeit auf eine einigermaßen constante höhere Temperatur gebracht. (Vgl. auch 1882 244 \* 446.)

Es standen mir zu meinen Versuchen 3 Apparate zur Verfügung: 1) Ein Apparat älterer Construction mit nicht beweglichem, 1<sup>mm</sup> dickem Heizblech; 2) ein Apparat neuerer Construction mit 3<sup>mm</sup> dickem, etwas zur Seite drehbarem Heizblech und 3) ein Apparat neuerer Construction mit unbeweglichem Heizblech von 3<sup>mm</sup>,5 Dicke, welches an dem Metallgefäß mit massivem Ansatz befestigt war.

Bei Apparat 2 konnte ein Reguliren der Temperatur und mithin der Zufuhr der Naphtalindämpfe durch ein Zurseiteschieben des Heizbleches bewirkt werden. Bei Apparat 3 wurde derselbe Zweck durch einen unterhalb des Metallgefäßes angebrachten Hahn erreicht. Derselbe ist so eingerichtet, daß bei einer gewissen Stellung desselben das Gas direkt zum Brenner gelangen kann, ohne also in dem Metallgefäße carburirt zu werden, bei einer anderen Stellung aber durch das Metallgefäß zum Brenner gelangt. Eine mittlere Stellung erlaubt, das Gas theilweise direkt zum Brenner, theilweise durch das Metallgefäß zu schicken. Ob eine solche immerhin sinnreiche Vorrichtung in den Händen des Publikums sich bewähren wird, möchte sehr zweifelhaft sein.

Da die Beurtheilung der Leistungsfähigkeit und Brauchbarkeit der Apparate wesentlich unterstützt wird durch Beobachtung des Ganges der Temperatur im Inneren des Metallgefäßes, so wurde in der oberen Oeffnung desselben ein Thermometer befestigt, dessen Kugel in der Mitte des Gefäßes sich befand.

In der von den Patentinhabern den Brennern beigegebenen Erläuterung wird als geeignetester stündlicher Gasverbrauch 70 bis 90¹ angegeben. Bei den in unseren Strafsenrohrleitungen gewöhnlich herrschenden Druckverhältnissen von 30 bis 40<sup>mm</sup> ist bei Anwendung der kleinsten Sorte von Zweilochbrennern ein höherer stündlicher Gasverbrauch als 80¹ in unseren Häusern nicht zu ermöglichen. Um aber die Leistungsfähigkeit der Apparate auch bei etwas höherem Gasverbrauch zu untersuchen, bediente ich mich eines Hilfsgasometers, wie solche von S. Elster hergestellt werden.

Bei den folgenden Versuchen wurde das Gas entzündet und dann nach der nebenstehenden Zeit die Messung des stündlichen Gasverbrauches, der Temperatur im Inneren des Metallgefäßes und der Lichtstärke vorgenommen. Da die volle Lichtentwickelung der Apparate erst nach 15 bis 20 Minuten eintreten soll, so wurde die erste Beobachtung auch erst nach Verlauf dieser Zeit vorgenommen. Zur Messung der Lichtstärke diente die Flamme eines Einlochbrenners, welche mit der Flamme der englischen Normalwalrathkerze von 45<sup>mm</sup> Flammenhöhe gleich gestellt war. Ich theile zunächst die Ergebnisse einer Versuchsreihe mit, welche ich mit dem Apparate Nr. 2 angestellt habe. Die 5. Rubrik enthält die Anzahl Liter Gas, durch welche die Lichtstärke von 1 Kerze bewirkt wird. Der Gasdruck in der Leitung betrug vor dem Experimentirgasmesser 35<sup>mm</sup>:

Nach	Temperatur	Stündlicher	Lichtstärke	1 Kerze
Minuten	im Gefäß	Gasverbrauch	in Kerzen	durch Liter
20	660	86l	2,5	34,4
30	69	87	4,5	19,3
40	72	86	6.4	13.4
50	75	87	10,6	$8,\!2$
60	79	87	13,7	6,3
70	81	86	13,6	6,3
80	82	87	13,7	6,3
90	85	86	14,2	6,0
100	85	87	14,5	6,0
110	85	87	14,0	6,2
120	85	86	14,2	6,0

Aus diesen Versuchsergebnissen folgt, daß die volle Wirkung des Apparates nicht nach 15 bis 20 Minuten, sondern erst nach mehr als 1 Stunde eintritt. Andere Versuchsreihen hatten denselben Erfolg. Auch die Temperatur zeigte sich erst nach 1 Stunde einigermaßen constant. Auch mit den beiden anderen Apparaten wurden ganz ähnliche Resultate erhalten. Eine 14 Kerzen wesentlich übersteigende Lichtstärke erhielt ich bei den 3 Apparaten nur dann, wenn ich das Metallgefäß mit Hilfe eines

Bunsen'schen Brenners noch weiter erhitzte. Die Flamme fing dann aber auch sehr bald an, zu qualmen.

Der Fortschritt, welchen die Construction dieser Apparate in letzter Zeit gemacht hat, liegt wesentlich in der Anwendung eines stärkeren Heizbleches. Dadurch wird der Apparat etwas rascher erhitzt und auf eine höhere Temperatur gebracht. Um dies recht augenscheinlich zu machen, theile ich einige Versuchsresultate mit, welche ich mit Apparat Nr. 1 und 3 erhalten habe und zwar unter Anwendung desselben Gasverbrauches. Um nun aber die zu diesen Versuchen erforderliche Zeit etwas abzukürzen, wurde sofort nach Entzündung des Brenners der Apparat mit Hilfe einer Bunsen'schen Flamme in etwa 3 Minuten auf 80 bis 85° erhitzt, dann einige Minuten gewartet und nun wie oben die Beobachtung vorgenommen. Ich erhielt auf diese Weise mit dem neuen Apparat:

P P				
Nach	Temperatur	Stündlicher	Lichtstärke	1 Kerze
Minuten	im Gefäß	Gasverbrauch	in Kerzen	durch Liter
5	800	82l	9,5	8,6
10	81	82	9,6	8,5
15	82	81	10,0	8,1
35	87	82	12,6	6,5
45	88	82	14,5	5,6
50	89	81	14,5	5,5
60	90	82	14,4	5,7
Mit dem alten	Apparat Nr.	1:		
10	840	81l	11,0	7,4
20	80	80	9,5	8,4
30	79	82	9.4	8,7
40	80	81	9,9	8,2
50	81	82	10,0	8,2
60	81	81	10,1	8,2

Der Einfluss des stärkeren Heizbleches zeigt sich in diesen Versuchen in sehr auffallender Weise.

Ich habe mit den 3 Apparaten zu wiederholten Malen Versuche angestellt und stets ähnliche Resultate wie die mitgetheilten erhalten; ich will aber nicht unerwähnt lassen, daß die unter denselben Bedingungen zu verschiedenen Zeiten angestellten Versuche nicht in dem Maße mit einander übereinstimmten, wie dies bei anderen Gasbrennern der Fall ist; die oben mitgetheilten Versuchszahlen sind die günstigsten, welche ich erhalten habe. Ich glaube, der Grund, weshalb die Albocarbonbrenner eine so sehr von einander abweichende Beurtheilung erfahren, liegt lediglich an dem Umstande, daß dieselben ihre volle Wirkung erst nach ganz ungewöhnlich langer Zeit entfalten. Die meisten Beobachter haben die vorgeschriebenen 20 Minuten eingehalten und nach diesen die Messungen vorgenommen. Obige Versuche zeigen aber, daß selbst nach 30 Minuten erst  $^{1}$ /3 der vollen Wirkung erreicht wird. Aber dieser Umstand ist es auch, welcher einer allgemeineren Anwendung der Albocarbonbrenner entgegen steht. Es muß anerkannt

werden, dass dieselben ein sehr ruhiges und auffallend weißes Licht geben. Deshalb eignen sich dieselben ganz besonders zur Beleuchtung der Schaufenster und Läden, in welchen farbige Gegenstände ausliegen. Der Anwendung zur Beleuchtung der Wohnräume oder des Arbeitstisches steht der Umstand entgegen, dass diese Brenner erst nach 30 Minuten eine einigermaßen brauchbare Flamme liefern. Zur Straßenbeleuchtung sind die Albocarbonbrenner deshalb nicht verwendbar, weil die Flammen gegen Luftzug sehr empfindlich sind und bei geringstem Winde qualmen und die Laternen berußen, wie bereits mehrfache Erfahrungen gezeigt haben.

Ich will noch erwähnen, dass ich statt des engen Zweilochbrenners Nr. 1 einen solchen Nr. 2 mit etwas weiteren Löchern angewendet habe. Die mit demselben erhaltenen Versuchsreihen haben ein günstigeres Resultat wie das mit dem Brenner Nr. 1 erhaltene nicht ergeben. Bei einem stündlichen Gasverbrauch von 781 und einer Temperatur im Gefäß von 90 bis 950 ergab die Messung eine Lichtstärke von 15,4 Kerzen; aber die Flamme begann merklich zu blaken und war das von derselben ausgehende Licht röthlicher oder weniger weiß als bei dem Brenner Nr. 1.

Wenn man von diesen allerdings sehr beachtenswerthen Umständen absieht und sich ausschliefslich die Frage vorlegt, ob durch die Albocarbonbrenner das Leuchtgas vortheilhaft verbrannt wird, so zeigt sich aus der Betrachtung der in der 5. Spalte enthaltenen Zahlen im Vergleich mit den entsprechenden Zahlen bei anderen Brennern eine erhebliche Ueberlegenheit der Albocarbonbrenner. Während bei den besten Argandbrennern eine Lichtstärke von 1 Kerze erst durch einen Gasverbrauch von mindestens 81 erzielt wird, geschieht dies bei den Albocarbonbrennern schon durch kaum 61.

Was nun aber die Frage nach den Kosten der Beleuchtung durch die Albocarbonbrenner im Vergleich mit anderen Brennern betrifft, so ist hier nur ein Vergleich dieses Brenners mit einem Argandbrenner gestattet, da beide unter gleichen Verhältnissen eine Verwendung finden können. Den Verbrauch an Naphtalin habe ich in 3 Versuchen festgestellt. Es wurde das Metallgefäß rasch mit einem Bunsen'schen Brenner auf 850 erhitzt und der Versuch etwa 2 Stunden lang fortgesetzt. Das Resultat war in den 3 Versuchen übereinstimmend, dass bei 85 bis 900 im Gefäß und einem stündlichen Gasverbrauch von 851 durch 1000! Gas 63g Naphtalin aufgenommen werden. Da 1k Naphtalin 1 M. und 10001 Gas in Berlin 16 Pf. kosten, so ergibt sich folgendes:

86l Gas geben 14,2 Kerzen, also 1000l 165,1 Kerzen; 150l Gas im Argandbrenner

16,0 Pf. 6.3 22,3 Pf.

Zu 165,1 Kerzen braucht der Argandbrenner 1440l und diese kosten 23,0 Pf. Wie man aus dieser Rechnung ersieht, ist die durch die Albocarbonbrenner angeblich erzielte Kostenersparnifs von 30 Proc. eine sehr übertriebene, und ich mache ausdrücklich darauf aufmerksam, daß das verhältnifsmäßig günstige Resultat nur zu erzielen war unter Anwendung eines Druckes, wie er in unseren Wohnungen wohl nur ausnahmsweise stattfindet.

Ich kann die Gelegenheit nicht vorübergehen lassen, ohne eine in Bezug auf Albocarbonbrenner verbreitete Ansicht richtig zu stellen, zumal dieselbe einen Umstand betrifft, welcher, wie mir scheint, in den Kreisen der Gasfachmänner weniger bekannt ist, als er es verdient. Es wird nämlich zu Gunsten dieser Brenner die Behauptung ausgesprochen, dafs der Gasverbrauch in dem Maße abnehme, als mit steigender Temperatur durch Aufnahme der Naphtalindämpfe das specifische Gewiclit des Gases zunehme. Abgesehen davon, daß durch die Erhöhung der Temperatur die Ausflußgeschwindigkeit vergrößert und dadurch die durch die Naphtalindämpfe herbeigeführte Verlangsamung des Ausflusses in nicht zu vernachlässigender Weise beeinflußt wird, so muß hier daran erinnert werden, daß nach den Beobachtungen von Barentin <sup>1</sup> die Ausflußgeschwindigkeit eines brennbaren Gases wesentlich verlangsamt wird, wenn man dasselbe entzündet. Bei den zu den Albocarbonbrennern in Anwendung kommenden kleinen Zweilochbrennern zeigt sich wenigstens diese Erscheinung in sehr auffallender Weise. Bei einem zu diesem Zweck mit dem Zweilochbrenner angestellten Versuch betrug bei 190 die Menge des aussließenden Gases 1011 in der Stunde und, als das Gas entzündet wurde, verminderte sich die Menge sofort auf 861. (Selbstverständlich sind diese Versuche mit Hilfe eines Experimentirgasmessers angestellt, welcher den stündlichen Gasverbrauch durch eine Beobachtung von 1 Minute angibt.) Bei einem mit dem Albocarbonbrenner angestellten Versuche ergab die Beobachtung sofort nach dem Anzünden des Gases einen Verbrauch von 851, nach 5 Minuten 721, die Temperatur war von 200 auf 290 gestiegen, nach 50 Minuten war die Temperatur 810 und der Gasverbrauch 711, nach 80 Minuten die Temperatur 830 und der Gasverbrauch 731. Die Flamme wurde ausgeblasen und 2 Minuten später war die Temperatur 790 und der Gasverbrauch 841; nach weiteren 4 Minuten war die Temperatur 700 und der Gasverbrauch 92!.

Hieraus geht deutlich hervor, daß die Erhöhung des specifischen Gewichtes durch Beimischung von Naphtalindampf nicht den Einfluß auf die Ausflußmenge des Gases hat, wie man glauben zu machen bestrebt ist.

Schliefslich möchte ich darauf aufmerksam machen, daß die vorliegende Albocarbonbrenner-Einrichtung nicht neu, sondern bereits in dem Werke: The analysis, technical valuation, purification and use of coal gas

<sup>1</sup> Poggendorff's Annalen, 1859 Bd. 107 S. 183.

by W. R. Bowditch (London 1867 S. 242 bis 274) bis auf ganz unwesentliche, kleinliche Abänderungen beschrieben und abgebildet ist. Berlin, Mai 1882.

## Ueber Indigofarbstoffe.

Die Verbindungen der Indigogruppe (vgl. 1881 239 402. 495) wurden von A. Baeyer (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 50) näher untersucht. Danach kann Orthonitrophenylacetylen leicht und fast quantitativ durch Kochen der Orthonitrophenylpropiolsäure mit Wasser gewonnen werden; doch ist die Gegenwart von Mineralsäuren zu vermeiden. Das mit den Wasserdämpfen übergegangene Orthonitrophenylacetylen wird zur Darstellung der Kupferverbindung in viel Alkohol gelöst und mit ammoniakalischer Kupferchlorurlösung gefällt. Zur Darstellung des Orthodinitrodiphenyldiacetylens vertheilt man die aus 1 Th. Orthonitrophenylacetylen gewonnene Kupferverbindung feucht in einer Lösung von 2,25 Th. Ferricyankalium und 0,38 Th. Kali in 9 Th. Wasser, lässt bis zum Verschwinden des rothen Acetylenkupfers stehen, wäscht den grünbraunen Niederschlag aus und behandelt ihn nach dem Trocknen mit Chloroform, aus welchem das Dinitrodiphenyldiacetylen, C16H8N2O4, in goldgelben Nadeln auskrystallisirt. Dasselbe ist in kaltem Alkohol und Aether fast unlöslich und schmilzt bei 2120. Von Schwefelammonium oder einer alkalischen Bisulfitlösung wird dasselbe nicht angegriffen, von Eisenvitriol in Gegenwart von concentrirter Schwefelsäure zu Indoïn reducirt. Vergleicht man nun die Constitutionsformeln:

Orthonitrophenylpropiolsäureäther Orthodinitrodiphenyldiacetylen so muß, wenn der Aether durch concentrirte Schwefelsäure in den die Isatogengruppe einmal enthaltenden isomeren Isatogensäureäther übergeführt wird, das Dinitrodiphenylacetylen unter denselben Umständen in das isomere Diisatogen übergehen, welches diese Gruppe 2 mal enthält, was nun auch wirklich der Fall ist. Zur Darstellung dieser Verbindung wird Dinitrodiphenyldiacetylen im fein vertheilten Zustande mit concentrirter Schwefelsäure angerührt. Man läfst nun rauchende Schwefelsäure unter Abkühlung tropfenweise hinzufließen, bis alles gelöst ist, filtrirt durch Glaswolle, um etwa ungelöste Theilchen zu entfernen, und läßt die dunkelkirschrothe Flüssigkeit in kalt gehaltenen Alkohol eintropfen, wobei das Diisatogen, C<sub>16</sub> H<sub>8</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>, sich in rothen Nädelchen abscheidet. Mit Schwefelammonium befeuchtet, geht das Diisatogen sofort quantitativ in Indigo über. Die Bildung des Indigos aus Diisatogen findet statt unter Abspaltung von 2 Sauerstoff- und Addition von 2 Wasserstoffatomen nach folgender Gleichung:  $C_{16}H_8N_2O_4 - 2O + 2H = C_{16}H_{10}N_2O_2$ .

Farbstoff bildet sich dabei direkt, ohne daß vorher Indigoweiß oder Indoxyl entstand, da das Diisatogen bei der Berührung mit den Reductionsmitteln, ohne in Lösung zu gehen und ohne seine Form zu verändern, blau wird.

Bezüglich der Darstellung des künstlichen Indigos (vgl. 1881 242 375) beschreibt die Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen (D. R. P. Kl. 22 Nr. 17656 vom 8. Juli 1881) die Gewinnung von Zwischenprodukten, welche beim Uebergang von Orthonitrophenylpropiolsäure in künstlichen Indigo auftreten, sich durch Anwendung der Aether der Orthophenylpropiolsäure isoliren und zur Darstellung von Indigoblau und verwandten Farbstoffen verwenden lassen.

Die Aether der Orthonitrophenylpropiolsäure lassen sich mit alkalischen Reductionsmitteln in  $Indogens \"{a}ure \ddot{a}ther$  verwandeln:  $C_8H_4.NO_2$  (CO $_2.C_2H_5)+2H_2=C_8H_6\,NO$  (CO $_2.C_2H_5)+H_2\,O$ . Orthonitrophenylpropiols \"{a}ure \"{a}ther,  $C_8H_4.NO_2$  (CO $_2.C_2H_5$ ), wird z. B. mit überschüssigem Ammoniumsulfhydrat unter Vermeidung einer zu starken Erwärmung digerirt, bis keine fernere Einwirkung stattfindet. Die Mischung wird anges \"{a}uert und filtrirt; dem unlöslichen Rückstand entzieht man durch wiederholte Behandlung mit verdümnten Alkalien den Indogens \"{a}ure \ddot{a}thyl \ddot{a}ther, C\_8H\_6\,NO (CO.C\_2H\_5), welcher sich aus den alkalischen Auszügen auf Zusatz von S\"{a}ure abscheidet. Dieser krystallisirt in farblosen, bei 120 bis 121° schmelzenden Prismen, löst sich unverändert in Alkalien und wird durch Kohlens \"{a}ure wieder ausgefällt. Essigs \"{a}ure anhydrid erzeugt eine bei 138° schmelzende Acetylverbindung und beim Behandeln des Kalium- oder Natriumsalzes mit Jod \"{a}thyl entsteht Aethylindogens \"{a}ure \ddot{a}thyl \ddot{a}ther, welcher bei 98° schmilzt.

Durch Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Orthonitrophenylpropiolsäureäther entsteht der damit isomere Isatogensäureäther. Zur Darstellung desselben wird 1 Th. Orthonitrophenylpropiolsäureäther in 10 bis 12 Th. concentrirter Schwefelsäure unter Vermeidung von Temperaturerhöhung eingetragen und die entstandene dunkelrothe Lösung mit Wasser gefällt. Der sich abscheidende Isatogensäureäther kann durch Umkrystallisiren aus heißem Wasser in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 1150 erhalten werden. Durch saure Reductionsmittel, z. B. Zink und Salzsäure, wird Isatogensäureäther in Indogensäureäther übergeführt.

Indogensäureäther liefert durch Verseifung mit Säuren und Alkalien Indogensäure:  $C_8H_6$  NO (CO<sub>2</sub>.C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) + H<sub>2</sub>O = C<sub>8</sub>H<sub>6</sub> NO.CO<sub>2</sub>H + C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O. Indogensäureäther wird zu diesem Zweck in die 3 bis 5 fache Gewichtsmenge eines bei 160 bis 180° schmelzenden Natronhydrates eingetragen, bis kein ferneres Aufschäumen von Alkoholdämpfen wahrnehmbar ist. Das entstandene Produkt wird unter Abkühlung in überschüssige, verdünnte Schwefelsäure eingetragen und die ausgeschiedene freie Indogensäure filtrirt. Die Indogensäure,  $C_8H_6$  NO.CO<sub>2</sub>H, schmilzt bei 122 bis 123° unter starker Gasentwickelung. In reinem und trockenem Zustande

ist dieselbe weiß und färbt sich nur langsam blau. In verdünnter alkalischer Lösung geht sie bei Berührung mit Luft oder bei Einwirkung saurer Oxydationsmittel vollständig in Indigoblau über.

Aus Indogensäure entsteht durch Kohlensäureabspaltung Indogen:  $C_8H_6NO.CO_2H=C_8H_7NO+CO_2$ . Beim Kochen von Indogensäurelösungen oder bei vorsichtigem Schmelzen scheidet sich unter Kohlensäure-Entwickelung das Indogen,  $C_8H_7NO$ , als Oel ab. Dasselbe ist etwas in heißem Wasser mit gelblich grüner Fluorescenz löslich und mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Die Verbindung zeigt sowohl schwach saure, wie schwach basische Eigenschaften. Behandelt man eine concentrirte Lösung von Indogen in Kali mit pyroschwefelsauren Kali, so erhält man eine Lösung des bekannten indoxylschwefelsauren Kalis.

Indogensäureäther, Indogensäure und Indogen liefern bei Einwirkung von verdünnten Säuren und Alkalien unter Mitwirkung des atmosphärischen Sauerstoffes und anderer Oxydationsmittel *Indigoblau*. In Gegenwart von concentrirter Schwefelsäure entstehen die Sulfosäuren des letzteren. Eine Lösung von Indogensäureäther in Schwefelsäure liefert z. B. beim Erwärmen auf 100° die Sulfosäuren des Indigoblau, welche sich aus der mit Wasser verdünnten Lösung auf bekannte Weise abscheiden lassen.

Indogensäure oder Indogen gehen in Berührung mit Ammoniak und atmosphärischem Sauerstoff in der Kälte schnell und glatt in Indigo über. Diese Farbstoffbildung läßt sich auch auf der Zeugfaser vornehmen:  $2C_8H_6NO.CO_2H+O_2=C_{16}H_{10}N_2O_2+2H_2O+CO_2$ .

Indigoblau,  $C_{16}H_{10}N_2O_2$ , bildet sich auch durch Zusatz von sauren Oxydationsmitteln, wie Eisen- oder Kupferchlorid, zu den Auflösungen von Indogensäure oder Indogen.

Auf Zusatz von Isatin,  $C_8H_5NO_2$ , zur Indogenlösung scheidet sich das dem Indigoblau isomere *Indirubin* ab:  $C_8H_7NO+C_8H_5NO_2=C_{16}H_{10}N_2O_2+H_2O$ . Derselbe Farbstoff bildet sich auch unter Kohlensäure-Abspaltung beim Zusatz von Isatin zu einer erwärmten Lösung von Indogensäure in wässerigem kohlensaurem Natrium.

## Sicherheitsdichtungsring für Dampf- und Heißluftröhren.

Zur Sicherung der Verbindungsstellen an Dampf- und Heißluftleitungen empfiehlt Wilh. Daniels in Rheinberg, Kreis Mörs (\*D.R.P. Kl. 47 Nr. 16933 vom 18. Mai 1881) einen Ring a aus dünnem Eisen- oder Kupferblech von entsprechender Weite und etwa 40mm lang, außen von der Mitte nach beiden Enden um 1mm verjüngt, so daß der Sicherheitsring bis zur Hälfte in die Oeffnung des Rohres gedrückt werden kann. Wenn man auf diesen Ring als Zwischenlage zwischen den Flanschen der zu verbindenden Röhren eine passende Gummischeibe schiebt und dann die Flanschen zusammenschraubt, so sollen die Röhren selbst beim

Flanschen zusammenschraubt, so sollen die Röhren selbst beim stärksten Druck dauernd dicht halten, weil die Gummipackung durch den Sicherheitsring gegen Hinaustreiben geschützt ist.

#### Jones' Centrirkörner für dünne Wellen u. dgl.

Zum Centriren kleiner Wellen und Zapfen bis zu etwa 30mm Durchmesser



erscheint das nebenstehend nach dem Engineer, 1882 Bd. 53 S. 209 abgebildete Werkzeug von R. K. Jones in Birkenhead sehr geeignet. Der Centrirstift wird in einer Bronzehülse geführt, welche an einem Ende trichterförmig erweitert

ist. Dieser Trichter braucht nur über das Wellenende gestülpt zu werden, um die Spitze des Stiftes in die Mitte des Querschnittes zu bringen.

#### Kluppe zum Festhalten von Geweben.



Die Kluppe, welche von C. H. Weisbach in Chemnitz (\*D. R. P. Kl. 8 Nr. 16121 vom 25. März 1881) zum Festhalten von Geweben, hauptsächlich bei Spann- und Trockenmaschinen, angegeben wurde, kennzeichnet sich durch die Anwendung des Hufeisen ähnlichen Bügels b in Verbindung mit der Walze a. Diese Walze wird, damit zwischen derselben und dem Bügel b das Gewebe festgehalten werde, in der Richtung des Pfeiles

vorgeschoben und klemmt sich dadurch zwischen den beiden schrägen Flächen des Bügels fest.

### Selbstthätiger Feuerlöschapparat.

Die selbstthätige Wirksamkeit solcher Fenerlöschvorrichtungen, welche aus einem durch Hochreservoir gespeisten, über den zu schützenden Raum ausgebreiteten Röhrenuetz mit entsprechend vielen Mündungen (Strahlköpfen) bestehen, will H. Spencer Parmelle in New-Haven, Nordamerika (\* D. R. P. Kl. 61 Nr. 16327 vom 18. Mai 1881) dadurch herbeiführen, dass er als Verschlus für die Strahlköpfe Metallkappen anwendet, deren Rand auf einer Flansche des Strahlkopfes aufsitzt und mit diesem mittels eines leicht schmelzbaren Metalles verlöthet ist. Bricht ein Brand aus, so wird durch die Temperaturerhöhung (etwa 1400) das Loth zum Schmelzen gebracht, die Kappen fliegen von den Strahlköpfen in Folge des Wasserdruckes gegen dieselben ab und das Wasser ergiefst sich über den Fenerherd. — Der Erfinder gibt auch noch Vorrichtungen an, welche beim Wirksamwerden des Feuerlöschapparates Alarmvorrichtungen in Gang setzen.

#### Ueber die Lampen für getheiltes elektrisches Licht auf der Pariser Ausstellung 1881; von Dr. O. Frölich.

Aus einem von Dr. O. Frölich im Elektrotechnischen Vereine gehaltenen Vortrag über elektrische Maschinen und Lampen der Pariser Ausstellung 1881 entnehmen wir der Elektrotechnischen Zeitschrift, 1882 S. 218 folgende die Lampen für getheiltes. Licht oder die Differenziallampen betreffende Auslassungen.

Die Entwickelung dieser Lampen aus denjenigen für Einzellicht ist durch zwei Hauptmerkmale gekennzeichnet, welche beide wahrscheinlich gleich wesentlich sind; diese sind das Prinzip der Regulirung einerseits und die Verlegung des

Angriffspunktes der regulirenden Kräfte in die Kohlenhalter selbst.

Das Prinzip der Regulirung ist bei diesen Lampen ein anderes als bei denjenigen für Einzellicht; während die letzteren auf gleiche Stromstärke reguliren, wird bei den Differenziallampen auf gleichen Widerstand regulirt. Ermöglicht wurde die Ausführung dieses Prinzipes durch die Erfindung der sogen. Nebenschlufsschaltung. In dieser Schaltung werden zwei Elektromagnete oder Rollen mit Eisenkern verwendet (an Stelle des einen bei den Lampen für Einzellicht); die Wirkung des einen mit dickem Drahte bewickelten Elektromagnetes geht dahin, die Kohlen aus einander zu treiben, während die Wirkung des anderen mit dünnem Draht bewickelten Elektromagnetes die Kohlen zusammenführt.

Die letztere Wirkung wird bei den Lampen für Einzellicht durch das Gewicht des oberen Kohlenhalters hervorgebracht; die Annäherung der Kohlen war also bei jenen Lampen eine mechanische und unabhängig von den elektrischen Vorgängen; bei den Differenziallampen ist sie eine elektrische und wird zur Regu-

lirung benutzt.

Die Schaltung bildet zwei Zweige; der eine enthält die Kohlen mit dem Lichtbogen und den Elektromagnet mit dickem Drahte, der andere den Elektromagnet mit dünnem Drahte. Das mechanische Gleichgewicht der Kohlenhalter ist dadurch bedingt, daß die Wirkungen der beiden Elektromagnete gleich und entgegengesetzt sind; dies kommt darauf hinaus, daß in Folge dessen die Widerstände der Ströme in beiden Zweigen ein bestimmtes Verhältniß haben müssen, oder endlich, daß der Widerstand des Lichtbogens von bestimmter Größe sein muß.

Der Widerstand des Lichtbogens hängt nun von mehreren Umständen ab, namentlich von der Stromstärke und der Bogenlänge. Nach Versuchen, welche bei Siemens und Halske angestellt worden sind, ist der Widerstand umgekehrt proportional der Stromstärke. Die Abhängigkeit von der Bogenlänge ist nicht bekannt; jedenfalls aber ist der Widerstand der Bogenlänge nicht proportional, sondern in viel geringerem Maß abhängig; hierdurch erklärt sich auch, daß die elektrischen Lampen so fein reguliren können, weil sie nämlich die Bogenlänge zur Regulirung benutzen.

Es folgt hieraus, daß auch die Differenziallampen den Veränderungen des

Es folgt hieraus, daß auch die Differenziallampen den Veränderungen des Stromes gegenüber nicht unempfindlich sind; wird der in die Lampe eintretende Strom stärker, so wird der Widerstand des Lichtbogens geringer, die Kohlen werden also aus einander getrieben; wird der Strom schwächer, so werden sie zusammengeführt — ganz ähnlich wie bei den Lampen für Einzellicht.

Es scheint aber dennoch, das das Prinzip der Regulirung auf gleichen Widerstand das einzige sei, welches das Einschalten mehrerer Lampen in einen Kreis, hinter oder neben einander, gestattet; es scheint, als wenn es nur bei dieser Regulirung möglich ist, das die Lampen nach jeder Störung wieder ein stabiles Gleichgewicht finden, während bekanntlich bei Einschaltung mehrerer Lampen für Einzellicht jede Störung schließlich alle Lampen zum Erlöschen bringt. Wenigstens ist es eine Thatsache, das die Theilung des Bogenlichtes

erst seit der Anwendung dieses Prinzipes gelang.

Freilich genügt die bloße Anwendung dieses Regulirungsprinzipes nicht, um die Theilung des Lichtes zu erreichen. Dies beweisen die sogen. Nebenschlufslampen, d. h. solche, die aus den Lampen für Einzellicht hervorgegangen sind durch Hinzufügung eines zweiten Elektromagnetes und Anwendung des Nebenschlusses. Ein in die Augen fallendes Beispiel dieser Art bildete auf der Ausstellung die Gramme'sche Lampe, mit welcher die Theilung des Lichtes nicht möglich ist, obgleich sie den Nebenschluß besitzt. Ein zweites wesentliches Erfordernis für die Theilung des Lichtes ist möglichst große Schnellig-keit und Unmittelbarkeit der Regulirung. Trotz aller Fortschritte im Maschinenwesen ist von eigentlicher Constanz bei keiner Gas- oder Dampfmaschine die Rede; schaltet man in den Kreis einer mit constantem, äußerem Widerstand arbeitenden Dynamomaschine ein sehr leicht bewegliches Spiegelgalvanometer oder auch ein Glühlicht mit dünnem Kohlenfaden ein, so bemerkt man außer den langsam vor sich gehenden Veränderungen eine Menge kleiner Zuckungen, die nur von mechanischen Unregelmäßigkeiten des Motors herrühren können. Alle diese Schwankungen entsprechen ebenso vielen Schwankungen des Stromes und eine gute Lampe kann daher nicht schnell genug arbeiten, um denselben zu folgen.

#### Herstellung von Gegenständen aus Zellstoff.

A. Parkes in Birmingham (D. R. P. Kl. 54 Nr. 18413 vom 11. August 1881) will Zellstoff in Lösungen von Jodzink, Chlorzink, Chlorzalcium oder salpetersaurem Calcium bei 82 bis 1220 lösen und aus der erhaltenen teigartigen Masse verschiedene Gegenstände formen, denen alsdann die Salze durch Waschen mit Wasser, Alkohol oder Holzgeist entzogen werden. Dieselbe Masse soll auch zum Ueberziehen verschiedener Gegenstände verwendet werden.

#### Verfahren zur Herstellung eines an Silicium reichen Roheisens.

Um ein für die Herstellung von Stahl nach dem Siemens-Martin-Verfahren geeignetes 7 bis 12 Proc. Silicium enthaltendes Robeisen herzustellen, will A. Crawford in Glasgow (Oesterreichisches Patent Kl. 18 vom 24. December 1881) der Beschickung für den Hochofen Bessemerschlacken zusetzen, welche etwa 50 Proc. Kieselsäure, aber wenig Phosphor und Schwefel enthalten. (Vgl. Uelsmann, 1881 239 84.)

#### Anstrich für Eisen.

Um Eisen mit einem gegen Rost schützenden, die Wärme schlecht leitenden Ueberzug zu versehen, wird es nach R. r. Petersen in Kopenhagen (Oesterr. Patent Kl. 22 vom 5. Februar 1881) zunächst dünn mit einer Oelfarbe bestrichen, deren Farbstoff aus Kieselsäure stark haltigen Thonerdeverbindungen besteht, dann mit einem Gemisch von fein gepulvertem Kork und der erwähnten Farbe überzogen.

#### Verfahren zur Reinigung des Rübensaftes.

O. Licht in Magdeburg (D. R. P. Kl. 89 Nr. 18392 vom 13. September 1881) will dem Rübensafte vor der Behandlung mit Kalk und Kohlensäure Chlorbarium zusetzen, welches mit den Melasse bildenden organisch sauren Alkalien Chloralkalien geben, somit auch die Bildung des kohlensauren Kaliums hindern soll. Da gleichzeitig ein Theil der organischen Säuren an Barium gebunden ausfällt, so soll der Saft durch diese Behandlung wesentlich gebessert werden.

Nach E. A. Schott in Kreiensen (D. R. P. Kl. 89 Nr. 17882 vom 27. August 1881) wird der auf bekannte Weise gereinigte Saft zunächst auf seinen Gehalt an Kali untersucht. Reagirt derselbe alkalisch, so wird er mit Schwefelsäure oder Schwefligsäure neutralisirt. Dann wird so viel Gyps zugesetzt, dafs auf 1 G.-Th. Kali 0,593 Th. Kalk, beide als Sulfate, im Safte kommen. Dann wird zur Abscheidung der Gummigallert eine verdünnte Lösung von schwefelsaurem Eisenoxyd zugesetzt und das Gemisch einige Zeit nahe zum Kochen erhitzt, wodurch sich ein starker brauner Niederschlag und blätterige Krystalle von Kaliumealeiumsulfat abscheiden, zu deren Beseitigung der Saft durch Torfkohle filtrirt wird. Der so gereinigte Saft wird in bekannter Weise eingekocht, der von dem sich bildenden Schaume getrennte Saft in Krystallisationsgefaße abgelassen, in welchen sämmtlicher krystallisirbarer Zucker auskrystallisiren, somit in der Melasse fast gar kein Krystallzucker zurückbleiben soll.

Da durch dieses Verfahren der Saft etwas dunkel wird, so ist es nach Schott am zweckmäßigsten, auf bisherige Weise das erste Produkt zu gewinnen, und sodann erst vor der Gewinnung des zweiten oder dritten Produktes diesen Reinigungsprozeß des Saftes vorzunehmen. In entsprechender Weise soll auch Melasse verarbeitet werden können. Sollte durch einen fehlerhaften zu großen Zusatz von Gyps zum Safte nach der Reinigung des Saftes eine zu große Menge Gyps in demselben verblieben sein, so muß so viel Kali, am besten in der Form von Potasche, zugesetzt werden, daß auf je 0,593 G.-Th. Kalk in dem zu beseitigenden Gyps 1 G.-Th. Kali kommt, wobei die von der Potasche aus dem Gypse

niedergeschlagene Kalkmenge in Rechnung gelangt.

#### Ueber die Veränderungen des Milchcaseïns.

Wie E. Meißl in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 Seite 1259 ausführt, gelingt es, die Kuhmilch durch Erwärmen derart zu conserviren, daß sie sich in luftdicht verschlossenen Flaschen jahrelang hält, ohne zu gerinnen. Solche Milch rahmt zwar wie jede andere auf, das abgeschiedene Fett läßt sich aber durch Einstellen in warmes Wasser und Schütteln leicht wieder in derselben vertheilen und die Milch unterscheidet sich unmittelbar nach dem Conserviren und noch etliche Wochen oder Monate später in Farbe, Geschmack, Geruch und Reaction wenig oder gar nicht von frisch abgekochter Milch. Frisch gekochte Kuhmilch (I) und dieselbe Milch, conservirt und 8 Tage alt (II) reagirten z. B. beide amphoter, gaben schwache Peptonreaction und enthielten:

Wasser			86,50			86,44
Proteïn						
Fett .						
Zucker			4,98			4.94
Asche			0,74			0,73
			100,07	<del>-</del> .	. '	99.94.

Endlich aber beginnen sich Veränderungen vorzubereiten, welche sich zuerst an dem talgartigen, mitunter auch ranzigen Geschmack des an der Oberfläche abgeschiedenen Fettes bemerkbar machen. Später wird die conservirte Milch manchmal auch bitter schmeckend, die Reaction aber bleibt immer unverändert. Nach sehr langer, für dieselbe Milch nach den einzelnen Flaschen jedoch verschiedener Zeit ist sie auch im Aussehen völlig verändert, ohne aber geronnen zu sein. Einige Flaschen Milch, die im Frühjahre 1881 conservirt wurden, machten die Reise nach Java und zurück; die eine Hälfte davon langte Ende August in ziemlich gutem Zustande zurück, die andere zeigte das beschriebene Aussehen der bereits veränderten Milch. Das Fett war in Folge der Bewegung zu harten Ballen geformt, die Reaction schwach sauer, der

Geruch ranzig, talgartig, der Geschmack schwach bitterlich.

Die chemische Untersuchung ergab, daß die Veränderungen hauptsächlich die Sticktsoff haltigen Bestandttheile der Milch betreffen, während Fett und Milchzucker nur wenig oder nicht davon berührt werden. Das Fett zeigt das Verhalten des normalen Buttersettes, welches ranzig oder durch langes Stehen am Licht weiß und dabei talgartig schmeckend wurde, ohne daß der Schmelzpunkt und der Gehalt an flüchtigen Fettsäuren verändert wurde. Das vom Fett und 0,5 Proc. ausgeschiedenem, pulverigem Casein getrennte Milchserum schied beim Kochen auch nach Zusatz einiger Tropfen Essigsäure nichts aus, so daß Albumin und Casein nicht mehr darin enthalten waren; es gab aber sehr starke Peptonreaction. 10°C Serum gaben beim Verbrennen mit Natronkalk 52mg Stickstoff, entsprechend 3,25 Proc. Protein; mit Bleiessig geklärt, gab das Serum im Azotometer sehr wenig Stickstoff, woraus hervorgeht, daß die Hauptmenge des Milchcaseins in nicht eiweißartige, vorwiegend Pepton ähnliche Stoffe verwandelt wurde. Weitere Untersuchung der Stickstoff haltigen Bestandtheile des Serums ergab 2 bis 2,5 Procent eines die Eigenschaften des Peptons zeigenden Stoffes, sehr geringe Mengen Leucin, Tyrosin und Ammoniak, sowie schwache, auf Asparaginsäure und Glutaminsäure deutende Reactionen.

Organisirte Fermente waren in der Milch nicht enthalten; die erwähnten Veränderungen können also nicht durch Fermentwirkung, sondern nur durch langdauerndes, gegenseitiges Aufeinanderwirken der einzelnen Milchbestandtheile erzielt sein. Diese Annahme wird dadurch bestätigt, daß auch frische Milch, wenn man sie 2 bis 3 Wochen lang auf etwa 600 erwärmt, bitter

schmeckend wird und die Fähigkeit verliert, mit Säuren zu gerinnen.

#### Herstellung von Malzextract aus Malzgelée.

Nach *L. Hoff* in Hamburg (D. R. P. Kl. 6 Nr. 18082 vom 4. October 1881) wird das möglichst lange gekeimte Malz geschält und enthülst, so daß von dem Malzkorn nichts verloren geht. Das bei möglichst niedriger Temperatur daraus gewonnene Malzextract wird durch Kohle filtrirt, auf 1000 erwärmt und mit der erforderlichen Menge Ager-Ager, Hausenblase u. dgl. versetzt.

#### Verarbeitung der Stafsfurter Kalisalze.

Nach F. Wibel in Hamburg (D. R. P. Kl. 75 Nr. 18226 vom 28. September 1881) wird das Rohsalz oder der Abdampfrückstand der zur Abscheidung der unlöslichen und schwer löslichen Theile hergestellten Lösung mit Amylalkohol behandelt, welcher Chlormagnesium und Chlorcalcium löst. Aus dem wesentlich aus Chlorkalium und Chlornatrium bestehenden Rückstande wird ersteres durch unzureichende Lösung ausgezogen. Der Amylalkohollösung werden die Salze durch Behandeln mit Wasser entzogen und in bekannter Weise weiter verarbeitet. Der sich oberhalb der Salzlösung abscheidende Amylalkohol wird abgezogen und von neuem verwendet.

#### Herstellung von Zimmtsäure.

Die Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen (D. R. P. Kl. 12 Zusatz Nr. 18232 vom 16. Februar 1881) hat gefunden, daß statt des essigsauren Natriums auch essigsaures Kalium zur Darstellung der Zimmtsäure aus Benzol-

chlorid (vgl. 1882 244 468) verwendet werden kann.

Die Farbwerke, vormals Meister, Lucius und Brüning in Höchst (D. R. P. Kl. 12 Nr. 18064 vom 19. Januar 1881) erhitzen 30k Benzolchlorid mit 90k wasserfreiem essigsaurem Blei etwa 6 Stunden lang auf 120 bis 1400 und fügen dann 30k trockenes essigsaures Natrium hinzu, worauf das Gemisch 18 bis 20 Stunden auf 180 bis 220° erhitzt wird. Die so erhaltene Schmelze wird zuerst mit Wasser ausgekocht und nach dem Erhalten die Zimmtsäure mit 30k Soda und 300k Wasser aus dem Rückstand ausgezogen. Durch Eindampfen des Auszuges erhält man rohes zimmtsaures Natrium, welches durch Umkrystallisiren gereinigt wird. Man kann auch das Benzoldiacetat durch geeignete Lösungsmittel, wie Aether, Benzol u. dgl., vom Chlorblei trennen oder abdestilliren und dann mit Natriumacetat erhitzen. Wird das Benzoldiacetat durch seine Chlor-, Bromoder Nitrosubstitutionsprodukte ersetzt, so erhält man die entsprechende Chlor-, Brom- oder Nitrozimmtsäure.

#### Neue Anstrichmassen. (Patentklasse 22.)

Zur Herstellung eines Untergrundes für Oelfarbenanstrich mischt man nach O. Kall in Heidelberg (D. R. P. Nr. 18307 vom 1. September 1881) 10 Th. geschlagenes Blut mit 1 Th. zerfallenem Kalk und entfernt nach längerem Stehen die an die Oberfläche getretenen unreinen Theile. Man sticht die feste Masse von dem kalkigen Bodensatze ab, rührt diesen mit Wasser auf, läfst absitzen und giefst die klare Flüssigkeit zu der festen Masse, welche man 10 bis 12 Tage ruhig stehen läfst, nachdem man zuvor eine Lösung von übermangansaurem Kalium hinzugefügt hat. Die Mischung wird mit Wasser auf die Consistenz eines dünnflüssigen Leimwassers gebracht und soll dann zum Grundiren der mit einem Oelfarbenanstrich zu versehenen Flächen verwendet werden.

Zur Herstellung eines Schutzanstriches gegen die Einflüsse von Seewasser, Dämpfen u. dgl. schlägt A. B. Rodyk in London (D. R. P. Nr. 18308 vom 11. September 1881) aus einer Kupferlösung mittels Zink Kupfer nieder und mischt dieses mit dem als Va-ni-shi bekannten Saft des chinesischen Oelfirnifsbaums (Elaeococcus

Vernicis Juss.).

Stiefelwichse wird nach E. Heim in Kaufering, Oberbayern (D. R. P. Nr. 18119 vom 12. August 1881) hergestellt aus 100 Th. Bienenwachs, 300 Th. Terpentinöl,

40 Th. Copallack, 35 Th. Borax und 25 Th. Kienrufs.

Zur Herstellung wasserundurchlässiger, säurefreier Wichsen und Polituren für Leder, Holz, Stein und Metall löst man nach G. Glafey in Nürnberg (Oesterreichisches Patent vom 18. Oktober 1881) 1 Th. Seife in 30 Th. siedendem Wasser, setzt 2 Th. Carnaubawachs zu und kocht, bis sich das Wachs fein vertheilt hat. Nun fügt man Ammoniakllüssigkeit hinzu, bis die Flüssigkeit sich klärt. Je nach der Farbe und Verwendung der Wichse fällt man nun diese Wachslösung — z. B. für weiße Farbe mit Alaun und Zinkvitriollösung, für Lederfarbe mit Eisenvitriollösung, für schwarze Wichse mit Eisen- und Kupfervitriollösung — und erzielt so Niederschläge von fettsauren und carnauba-wachssauren Verbindungen mit den Oxyden oben erwähnter Salze. Nach dem Auswaschen derselben werden diese Verbindungen mit 2 Proc. Ammoniak und entsprechenden Farbniederschlägen, für Schwarz z. B. aus Blauholz-Abkochung und saurem chromsaurem Kalium erzeugt, vermischt.

## Zur Geschichte der Centrifugal-Gebläse und Pumpen; von Prof. H. Fritz in Zürich.

Mit Abbildungen.

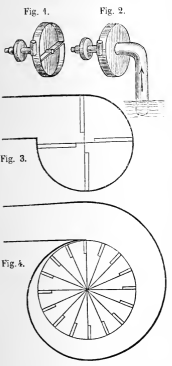
Die Centrifugalgebläse werden nach Karmarsch (Geschichte der Technologie), nach Rühlmann (Allgemeine Maschinenlehre, Bd. 4) u. A. auf den Franzosen Terral und das J. 1729 zurückgeführt, während Karmarsch (a. a. O. S. 246) die Ansicht äufserte, es müsse das Centrifugalgebläse älter sein, da es seit undenkbaren Zeiten bei Getreideputzmühlen angewendet werde. Die Centrifugalpumpen sollen (nach dem Practical Mechanics Journal, 1851 Bd. 4) von Demour aus dem J. 1732 (Recueil des machines approuvées par l'Académie royale des sciences, 1735 Bd. 6) stammen. Auffallenderweise fand der Verfasser niemals eine Verweisung auf die 40 Jahre älteren Abhandlungen Papin's (Dionys Papin, geboren 1647 zu Blois, 1688 bis 1707 Professor in Marburg, gestorben 1710) über jenen Gegenstand. Ob Papin die Idee zu seinen Constructionen von den Putzmühlen hergenommen, ist nicht zu ersehen; es ist aber kaum wahrscheinlich, da er sonst gewifs nicht primitivere Formen bei seinen ersten Versuchen geliefert haben würde, als die Vorbilder zu bieten im Stande waren.

In Europa waren die Centrifugalgebläse als Hilfsmittel zum Getreidereinigen nicht so frühe bekannt, mindestens nicht in größeren Kreisen, als Karmarsch anzunehmen schien. Im J. 1710 fand James Meikle solche in Holland und führte sie in Großbritannien ein. Nach 1740 begann die Verbreitung derartiger Putzmühlen und erst i. J. 1768 nahmen A. und R. Meikle das erste Patent in England darauf. Früher hatte man Blasbalg-Gebläse, wie z. B. bei einer i. J. 1670 in Kurland gebauten Dreschmühle mit Reinigung (vgl. Krünitz's Encyklopädie). Da feststeht, daß die Chinesen sich längst der Putzmühlen mit rotirenden Gebläsen bedienen, daß selbst den Japanesen solche nicht unbekannt waren und daß sie solche von kleineren Dimensionen anwendeten und noch benutzen, so liegt nahe, dass die Holländer, welche schon 1604 mit China, 1609 mit Japan Handel trieben, die Putzmühlen mit rotirenden Windflügeln zuerst dort gesehen und dann in der Heimath eingeführt haben. Eine große Verbreitung hatten dieselben zu Anfang des vorigen Jahrhunderts gewiß nicht, da selbst im ersten Drittel des vorigen Jahrhunderts die Geistlichkeit noch gegen derartige Neuerungen geeifert haben soll.

In Acta eruditorum, 1689 S. 317 wird in einem Artikel: "Dion. Papini Rotatilis Suctor et Pressor Hassiacus, in Serenissima Aula Casselana demonstratus et delectus" der Centrifugal-Gebläse und Pumpen und ihres Principes eingehend gedacht. Die beschriebene und abgebildete Maschine war noch sehr einfacher Art, aber dem Prinzipe nach richtig angeorduet. Wie beide nachstehenden Figuren 1 und 2 zeigen, bewegten sich in einem

scheibenförmigen Gehäuse zwei gegenüber liegende, an einer gemeinschaftlichen Welle befestigte Flügel, bei deren rascher Umdrehung Wasser oder Luft mittels der Saugröhre im Centrum (Fig. 2) zugeführt und durch die Centrifugalkraft nach der Peripherie des Gehäuses geschleudert, in einer am Umfange angebrachten Röhre ausfließen mußste. Wie der Titel besagt, war mindestens ein Modell von der Centrifugalpumpe ausgeführt, da *Papin* am Hofe in Cassel Demonstrationen machen und damit unterhalten konnte.

16 Jahre später finden wir in den *Philosophical Transactions of the Royal Society*, Juni 1705, Nr. 300 S. 1989 aus einem Briefe des *Dionys* 



Papin an Frederick Slare entnommenen Notizen und Zeichnungen zu rotirenden Gebläsen, welche auch zum Wasserheben benutzt werden könnten, zunächst zur Ventilation der Kohlengruben empfohlen. Die Abbildungen zeigen Formen, welche im ersten Drittel des jetzigen Jahrhunderts noch kaum Aenderungen erfahren hatten. Wir geben in Fig. 3 und 4 die auf etwa <sup>5</sup>/<sub>12</sub> verkleinerten Copien des Originales. Dieser "Hessischer Sauger" oder "Presser" benannte Apparat, je nachdem er zum Saugen oder Blasen von Luft dienen sollte, zeigt in beiden Skizzen Formen unseres heutigen Ventilators, wie er bei primitiveren Anlagen als Gebläse oder in Putzmühlen u. dgl. noch heute vorkommt und wie er mit excentrisch gelagertem Rade wesentlich verbessert auftritt. Vergleicht man die primitive Anordnung vom J. 1689 mit der in Fig. 4 veranschaulichten vom J. 1705, so dürfte wohl jeder Zweifel darüber gehoben sein, als ob Papin ein Original an den Windflügeln der Putz-

mühlen gehabt hätte. Wäre letzteres der Fall gewesen, dann hätte er sicher schon i. J. 1689 eine etwas vollkommenere Anordnung angewendet und nicht erst 16 Jahre später diejenige Form veröffentlicht, welche durch das wahrscheinlich aus China stammende Original näher gelegen hätte. Die Spiralform des Gehäuses, wie die Aenderung der Anzahl und Verhältnisse der Flügel in Fig. 4 zeigen, daß Papin es wohl verstand, selbständig die Verbesserungen in die Hand zu nehmen.

## Neuerungen an Condensationswasser-Ableitern.

Patentklasse 43. Mit Abbildungen auf Tafel 42 und 45.

Die zur Abführung des Condensationswassers aus Dampfleitungen dienenden Apparate zerfallen bekanntlich in zwei Hauptgruppen, in solche, welche durch die Temperaturänderungen in Wirkung treten, und solche, bei welchen der Auftrieb, bezieh. das Gewicht des sich ansammelnden Condensationswassers die Wirkung veranlafst. Zu den erstgenannten gehören zunächst die folgenden Constructionen.

Fig. 1 und 2 Taf. 12 zeigen eine Anordnung von G. Kuntze in Göppingen, Württemberg (\*D. R. P. Nr. 11591 vom 5. Juni 1880), welche der von Schnitzlein (vgl. 1881 239 \*259) sehr ähnlich ist. Ein Messingrohr c ist an einem Ende an einen festen Ständer b und am anderen Ende in einen verschiebbaren Ständer a eingeschraubt, so daß letzterer frei den Längenänderungen des Rohres folgen kann. Das Ventil d ist mit seiner Spindel in ein Querstück f eingeschraubt, welches durch Stangen e mit dem festen Ständer b verbunden ist. Die Stangen e dienen zugleich dem Ständer a zur Führung. Das Ventil wird so eingestellt, daß es bei der Temperatur des verwendeten Dampfes gerade geschlossen ist; es wird sich dann öffnen, sobald Wasser eintritt. Soll dies aber in genügendem Maße stattfinden, so muß das Rohr c unter Umständen sehr lang sein. Ein Messingrohr von 1<sup>m</sup> Länge dehnt sich bei einer Erwärmung um 10<sup>0</sup> nur um 0<sup>mm</sup>,18 aus. Außerdem ist es mangelhaft, daß das Ventil bei einer ausnahmsweise starken Erwärmung des Rohres nicht ausweichen kann wie bei der Construction von Schnitzlein.

Einen größeren Ventilhub will *R. Winkel* in Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 15766 vom 20. April 1881) dadurch erzielen, daß er dem Rohr die aus Fig. 3 und 4 Taß. 12 ersichtliche Schlangenform gibt. Dasselbe soll aus Kupfer hergestellt und so angebracht werden, daß seine Mittellinie in einer horizontalen oder auch in einer vertikalen Ebene liegt. Das eine Ende ist an dem Ventilgehäuse besetigt, das andere Ende durch eine Schlinge z mit dem Ventil verbunden. Eine genaue Einstellung des letzteren ist durch den mit Rechts- und Linksgewinde versehene Muff *m* ermöglicht. Ist das Rohr in genau horizontaler Lage angeordnet, so kann dasselbe, auch wenn es schon mehr als zur Hälfte mit Wasser gefüllt wäre, dem Dampfe noch den Durchtritt gestatten. Um das Entweichen desselben zu vermeiden, ist daher der Querschnitt dicht hinter dem Ventil in der oberen Hälfte abgesperrt (vgl. Fig. 4 bei *r*). Einfacher würde es sein, das Rohr etwas geneigt zu legen; im einen wie im anderen Falle müßte für die Abführung der Luft noch besonders gesorgt werden. Ein Vortheil dieser Rohrform ist der, daß bei sehr starker Erwärmung das Rohr biegsam genug ist, um schädliche Spannungen zu vermeiden, eine Feder mithin nicht weiter nöthig ist.

Rob. Meyer in Breslau (\* D. R. P. Nr. 10167 vom 21. Januar 1880) verwendet ein gerades Stahlrohr, als Abschlußorgane zwei Gitterschieber und behuß Erzielung eines genügend großen Hubes eine Hebelübersetzung zur Bewegung der Schieber. Fig. 5 bis 7 Taf. 12 stellen diese Einrichtung dar. Das Stahlrohr ist oben in eine Hülse eingeschraubt, trägt unten das Schiebergehäuse und wird unter demselben in einer Hülse geführt. Ein auf dem Rohr befestigtes Querstück f ist mit den kurzen Armen der Winkelhebel d verbunden, deren lange Arme in die Schieberstangen eingreifen. Das Ganze ist auf einer Holzplatte befestigt. Als sehr wichtig wird von dem Patentinhaber hervorgehoben, daß das Wasser bei diesem Apparate in gerader Richtung ins Freie bezieh. in den Wassersammler geführt wird. Hierdurch soll das beim Anheizen häufig entstehende knallende Geräusch vermieden und einem Undichtwerden und Zerspringen der Heizröhren vorgebeugt werden.

Zu den Apparaten mit Schwimmer gehört die in Fig. 8 Taf. 12 dargestellte Einrichtung von Fr. Egerle in Horic, Böhmen (Erl. \*D. R. P. Nr. 9501 vom 17. August 1879). Als Schwimmer ist ein Vollkörper (Kugel oder Cylinder) mit Gegengewicht benutzt, welcher vor den Hohlschwimmern den großen Vorzug besitzt, daß er nicht wegen Undichtigkeit unwirksam werden kann. Ist jedoch das Gegengewicht wie in Fig. 8 außerhalb des Gehäuses angebracht, so wird die nöthige Stopfbüchse die freie Beweglichkeit des Schwimmers beeinträchtigen. Das Gehäuse ist mit Wasserstandsglas, Manometer und Lufthahn versehen. Das Ventil besteht aus einer einfachen geschliffenen Platte a, welche sich bei gehobenem Schwimmer auf einen Ansatz in demselben und bei sinkendem Schwimmer auf das Mundstück b des Abflusrohres auflegt. Die Anordnung ist einfach, jedoch wie alle ähnlichen Einrichtungen, bei welchen der Schwimmer direkt ein Abflussventil hebt, nur für sehr geringe und wenig wechselnde Dampfspannungen zu benutzen; für hohe und veränderliche Spannungen würde der Schwimmer außergewöhnlich groß ausfallen. Beträgt die Ventilfläche z. B. 10<sup>qc</sup> (entsprechend 3<sup>cm</sup>,6 Durchmesser), so müssen für je 1<sup>at</sup> Spannungszunahme 10<sup>l</sup> Wasser von dem Schwimmer verdrängt werden, also 10<sup>cdm</sup> desselben eintauchen.

Um derartige Constructionen für beliebige Spannungen verwenden zu können, hat *Dehne* (vgl. 1877 225 \*24) den Schwimmer nicht direkt mit dem Auslafsventil, sondern mit einem kleinen Hilfsventil verbunden, durch dessen Hebung das Auslafsventil entlastet wird. *L. Reuter*, in Firma *Reuter und Straube* in Halle a. S. (Erl. \*D. R. P. Nr. 15114 vom 3. November 1880) hat die *Dehne* sche Anordnung dadurch noch zu verbessern gestrebt, daß er statt des einfachen kleinen Kegelventiles ein vollständig entlastetes kleines Doppelsitzventil benutzt, wie in Fig. 9 und 10 Taf. 12 dargestellt ist. Das große Auslaßventil *C* ist mit einem cylindrischen Außatz versehen, dessen Durchmesser größer als der des Ventiles ist und der mit einem geringen Spielraum im Gehäuse geführt wird. Das

im Topf befindliche Wasser, bezieh. der Dampf, kann daher, durch die Oeffnungen h (Fig. 10) in den Raum o (Fig. 9) gelaugend, zwischen dem Cylinder und seiner Führung hindurch auch über das Ventil treten. Ist das Hilfsventilchen geschlossen, so wird mithin das Ventil C durch den Ueberdruck von oben fest auf seinen Sitz geprefst. Wird aber das Ventilchen durch den Schwimmer geöffnet, was hier für die verschiedensten Spannungen immer bei dem gleichen Wasserstande erfolgen mufs, so wird die obere Fläche des Ventiles C entlastet, indem durch den Kanal z mehr Wasser entweicht, als durch den engen Raum zwischen dem Cylinderaufsatz und dem Gehäuse nachströmen kann. Es wird daher das Ventil durch den Druck auf die über den Sitz vorstehende Ringfläche geöffnet werden und sich wieder schließen, wenn nach Schluß des Hilfsventiles die Spannung über C genügend gestiegen ist. Ein dichter Abschluß des Doppelventiles wird trotz der Verstellbarkeit der beiden Ventilchen gegen einander wohl kaum zu erreichen sein.

Um die Ventile vor Unreinigkeiten zu schützen, ist hinter dem Einströmungsstutzen a ein Sieb S eingesetzt, welches behufs Entfernung grober Unreinigkeiten nach Abnahme des Deckels herausgezogen werden kann. Der durch das Sieb zurückgehaltene Schlamm kann bei U durch einen Hahn von Zeit zu Zeit abgeblasen werden. Die Luft wird durch P ausgelassen.

Bei vielen Constructionen (vgl. z. B. 1869 192 \* 7. 1871 200 \* 431) ist, um auch für größere Spannungen mit einem kleinen Schwimmer auskommen zu können, eine Hebelübersetzung zwischen Ventil und Schwimmer eingeschaltet. Hierher gehört die in Fig. 11 und 12 Taf. 12 veranschaulichte Anordnung von H. Lancaster in Pendleton bei Manchester (\* D. R. P. Nr. 16849 vom 2. Juli 1881). Das halbkugelförmige Ventil ist an der Ecke des einarmigen winkelförmigen Hebels angebracht. Das Wesentlichste an dieser Construction ist die Feder m, welche mit Hilfe der Schraube n so eingestellt werden soll, dass bei leerem Gefäse das Ventil durch die Feder ein wenig offen gehalten wird. Auf diese Weise soll die selbstthätige Ableitung der Luft bewirkt werden. Sobald Dampf eintritt, soll die Feder durch die Erwärmung sich so weit strecken, daß das Ventil zum Schluß gelangt. Wenn aber das Ventil nur sehr wenig geöffnet ist, so wird der Dampfdruck allein den Schlufs herbeiführen und die unwahrscheinliche Streckung der Feder gar nicht nöthig sein. Von langer Dauer kann die Feder übrigens nicht sein. Der Arm des Schwimmers ist hohl und das Ventil mit einer Bohrung versehen, hinter welcher sich ein Kugelventilchen befindet. Diese Einrichtung hat den Zweck, für den Fall, daß der Schwimmer undicht geworden sein sollte, den Dampf am Entweichen zu hindern, nach der Condensation desselben aber der Luft den Eintritt zu gewähren. Zweckmäßig ist der Verschluß des Gefäßes mittels zweier Deckel, welche durch eine einzige, mit Handrad versehene Schraube mit Hilfe eines Querstückes aufgepresst werden.

Zander in Schwientochlowitz (Erl. \*D. R. P. Nr. 3745 vom 24. Mai 1878) hat bei der in Fig. 13 bis 15 Taf. 12 abgebildeten Anordnung gleichfalls den Schwimmer an einen Hebel angehängt, als Abschlußorgan jedoch einen Hahn benutzt. Derselbe ist unter Vermeidung von Stopfbüchsen zwischen zwei Stellschrauben gelagert, welche eine genaue Einstellung desselben ermöglichen. Ein derartiger leicht beweglicher Hahn erscheint für eine regelmäßige, fortwährende Abführung des Wassers am geeignetsten; doch haben sich, soviel bekannt, Hähne als Abschlußorgane an Condensationswasser-Ableitern nicht bewährt, hauptsächlich wohl deshalb, weil die kaum zu vermeidenden Unreinigkeiten leicht ein Festklemmen des Hahnes u. dgl. veranlassen können. Die in Fig. 13 dargestellte Einrichtung, welche namentlich für lange Leitungen bei großen Dampfmaschinen bestimmt ist, soll nicht am Ende eines Dampfrohres angebracht, sondern in ein solches (z. B. dicht hinter dem Absperrventil der Maschine) eingeschaltet werden; sie ist deshalb mit einer Dampfentwässerungsvorrichtung verbunden, welche die Ausscheidung des Wassers mit Hilfe der Centrifugalkraft bewirkt.

An dem unter Nr. 11989 patentirten Condensationswasser-Ableiter von E. Nacke in Dresden (vgl. 1881 240 \*177), welcher wie der bekannte Kirchweger'sche Apparat mit einem oben offenen Schwimmtopf versehen \*ist, sind einige Neuerungen (\*D. R. P. Nr. 14290 vom 14. December 1880, Zusatz zu \*Nr. 11989 vom 19. Mai 1880) zu verzeichnen, welche in Fig. 16 und 17 Taf. 12 dargestellt sind. Zunächst ist der Auslasshahn (Drehschieber) durch ein Tellerventil s ersetzt, welches, besonders für etwas unreines Wasser, jedenfalls zweckmäßiger sein wird. Dasselbe hat eine ebene Sitzfläche und ist nicht fest mit dem Hebel verbunden, sondern lose in den Gelenktheil e eingelegt, so daß es sich dem Ventilsitz (auch bei etwas schräger Stellung des Gefäßes) leicht anpassen kann und bequem auszuwechseln ist. Auch der Ventilsitz i ist so lose in die entsprechende Bohrung eingesetzt, daß er leicht herausgenommen werden kann. Es ist dies vortheilhaft nicht nur für den Fall, dass der Ventilsitz schadhaft geworden ist, sondern auch dann, wenn man den Apparat für größere oder geringere Dampfspannungen benutzen will; man braucht dann den Sitz nur mit einem anderen von kleinerer oder größerer Bohrung zu vertauschen. Die obere Fläche der Ventilplatte ist gewölbt, wodurch erreicht wird, dass bei steigendem Schwimmer der Theil e immer ungefähr auf die Mitte des Ventiles drückt.

Wenn große Wassermengen zu bewältigen sind, so soll die aus Fig. 16 Taf. 12 ersichtliche Anordnung mit einem Hilfsventilchen, welche der *Dehne* schen Einrichtung nachgebildet ist, verwendet werden.

der Dehne'schen Einrichtung nachgebildet ist, verwendet werden.

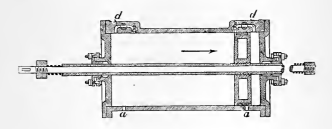
Eine zweite Neuerung ist die, daß der obere Theil des Gefäßes gleichwie der Deckel durch eine Scheidewand in zwei Kammern u und t getheilt ist, von denen die eine u die Hebel- und Ventilvorrichtung, die andere t ein Sieb q aufnimmt. Letzteres soll wie bei Fig. 9 die

Unreinigkeiten zurückhalten. Nach Abnahme des Deckels, der mit einer Bügelschraube aufgepresst ist, kann man sowohl das Ventil nachsehen, als auch die Siebkammer t reinigen. Löst man die Schraube v, so kann man das Siebblech herausnehmen und dann auch in den Schwimmtopf gelangen. Durch m wird wie früher die Luft abgeführt. (Schluss folgt.)

## Hanna's Neuerungen an Dampfcylindern.

Mit Abbildung.

Die nachstehend nach dem Scientific American, 1882 Bd. 46 S. 299 abgebildeten Einrichtungen von W. Hanna in Gilroy, Santa Clara County, Cal., welche hauptsüchlich für sehnellgehende Dampfpumpen bestimmt zu sein scheinen, haben den Zweck, den Stofs bei der Bewegungsumkehrung zu vermeiden, bezieh. zu mildern. Es ist zunächst der Kolben nicht direkt mit der Kolbenstange, sondern mit einem beiderseits durch Stopfbüchsen geführten Rohre verbunden, in welchem die Kolbenstange steckt. Zwischen den Rohrenden und auf der Kolbenstange befindlichen Muffen, welche verstellbar sind, liegen Schraubenfedern, so daß eine

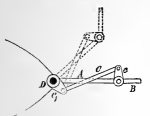


geringe Relativbewegung zwischen Kolben und Stange möglich ist. Ferner sind in der Cylinderwand außer den gewöhnlichen, jedoch von den Cylinderenden etwas entfernten Einström- und Ausströmkanälen a die  $\square$ -förmigen Kanäle d angeordnet, an deren innerem Ende sich ein Ventilchen befindet. Durch diese Kanäle wird am Ende jedes Hubes, nachdem der Kolben den betreffenden Ausströmkanal a abgeschlossen hat, ein Theil des Hinterdampfes vor den Kolben geführt, im letzten Theile des Hubes noch zusammengeprefst und so zu einem sehr wirksamen Polster gemacht.

#### Gelenkruder für Schiffe.

Mit Abbildung.

Die ungemeine Steuerfähigkeit der von  $\it Lumley$  erfundenen Gelenkruder trat hinter dem Mangel ihrer leichten Beschädigung zurück. Die



von A. Figge, G. A. Köttgen und H. Wedekind in London (\*D. R. P. Kl. 65 Nr. 18366 vom. 9. August 1881) vorgeschlagene Construction scheint die nöthige Festigkeit und Sicherheit zu besitzen.

Auf der Achse des äußeren Ruders B ist ein Arm c befestigt, welcher mit dem auf der Hauptachse D gleichfalls befestigten Arm c durch eine Stange C verbunden ist. Eine

Drehung der Achse D bezieh, des Hanptruders A wird dann eine weit größere Verdrehung des äußeren Ruders bewirken. Man erzielt demnach bei geringem Ausschlag eine große Beweglichkeit des Ruders und eine entsprechend bedeutende Steuerfähigkeit. Mg.

## Ueber Neuerungen an Wirkereimaschinen.

Mit Abbildungen auf Tafel 14.

(Patentklasse 25. Fortsetzung des Berichtes S. 125 Bd. 244.)

Wie man die Handwirkmaschinen neben den flachen mechanischen Stühlen durch solide Bauart noch immer leistungsfähig zu erhalten sucht, zeigen wiederum drei vorliegende Verbesserungen ihrer Construction. Bisher trug jeder Stuhl seine sogen. stehenden Platinen a (Fig. 1 Taf. 14) drehbar eingenietet in die Bleistücke b (Oberbleie) und mit diesen angehängt und festgeklemmt an den Platinenbaum c. Ein solches Blei b enthält in richtiger Theilung Schnitte für eine Anzahl (etwa 6) solcher Platinen und der gewöhnlich "Niete" genannte cylindrisch eingeschlagene Drehbolzen besteht in der Regel aus hartem Holz, seltener aus Messing. Durch die Bewegungen beim Abschlagen und Einschließen werden die Platinen gegen diesen Tragbolzen, die Niete, gedrängt; sie schneiden als dünne Blechstreifen in dieselben ein und erweitern auch das Nietloch im Bleie. Es ist deshalb von H. Gustav Escher in Kleinneuschönberg bei Olbernhau in Sachsen (\*D. R. P. Nr. 16982 vom 18. Juni 1881) eine direkte Lagerung der stehenden Platinen angegeben worden. Der Platinenbaum c (Fig. 2 und 3 Taf. 14) erhält einen Platinenstab  $b_1$  aus Metall, wenn er nicht selbst sehon aus Eisen, sondern aus Holz besteht, und dieser Stab b, ist kammartig ausgefräst in richtiger Theilung der Platinen a. Die letzteren werden in die Lücken oder Schlitze 1 eingeschoben und mit vorstehenden Enden  $a_1$  auf den Stab  $b_1$  aufgehängt, worauf eine durch e angeschraubte Deckplatte b alle Platinen an a drückt und festhält. Die Form der Platinenenden  $a_1$  kann verschieden, muß aber immer so gewählt werden, daß die Platinen nicht bewegt, also auch nicht einzeln aufwärts geschoben werden können; wenn erforderlich, können die Deckplatten b auch Führungsschlitze 2 (Fig. 2) erhalten. Ein Drehen um den früheren Nietbolzen im Bleie ist ohnehin während der Arbeit niemals, sondern höchstens beim Richten einer verbogenen Platine erforderlich, welch letztere nach der neuen Anordnung viel leichter als früher ganz aus dem Stuhle herauszunehmen ist.

Die Neuerung an Handwirkstühlen von Karl Heinr. Wolf in Grüna bei Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 17304 vom 24, Juni 1881) bezieht sich zum Theile ebenfalls auf eine Platinenanordnung und zwar auf eine solche. welche für fallende und stehende Platinen in ganz gleicher Weise gilt. Beide Sorten a (Fig. 4 Taf. 14) haben ganz gleiche Form; nur sind die stehenden an den oberen Enden so viel ausgeschnitten, daß das Rößehen c frei durch diesen Aussehnitt gleiten kann, während es die vollen fallenden Platinen dabei hinabdrückt. Beide Sorten werden durch Federn b gehalten, durch Führungen in den Schienen d, e und in der Platinenschachtel geführt und haben auf der Rückseite einen langen Ausschnitt, in welchem die Schiene f liegt. Das Mühleisen g in der Platinenschachtel begrenzt nach unten den Weg der fallenden Platinen während des Kulirens und die auf d befestigte Schiene k drückt oben auf die stehenden, um dieselben gleichzeitig für das Vertheilen zu senken. Nachdem kulirt worden ist, wobei die fallenden Platinen noch nicht bis auf f herabgesunken sind, hebt sich diese Schiene f, welche als Platinenpresse wirkt, und gleichzeitig senken sich die Hängearme des Stuhles mit dem ganzen Platinenwerke d, e, k und drücken durch k die stehenden Platinen herab, bewirken also in Gemeinschaft mit den durch f gehobenen fallenden Platinen das Vertheilen. Eine weitere Vereinfachung bildet die Einrichtung, dass die Stellschrauben h für das Mühleisen und i für das Röfschen gleiche Ganghöhe und gleichgroße Kopfscheiben mit gleicher Randeintheilung, in deren Kerben Federn einfallen, enthalten, so daß man in ganz sicherer Weise Mühleisen und Röfschen um gleiche Beträge heben und senken kann.

Die Nadellagerung von E. W. Schubert zu Olbernhau in Sachsen (\* D. R. P. Nr. 17577 vom 15. April 1881) zeigt eine Form der die Nadeln tragenden Bleie, welche eine seitliche Verrückung der letzteren auf der Nadelbarre verhindert. Zu dem Zwecke hat ein solches Bleistück a (Fig. 5 und 6 Taf. 14) am vorderen Ende eine nach unten vorstehende Rippe b, welche in eine Nuth c des Bleistabes d einpafst. Der letztere wird an die Nadelbarre e angesehraubt. Wenn die Nuthen c rechtwinklig zur Schiene d gefräst sind, so werden dann auch alle Bleie in derselben Richtung liegen.

Für Kettenstühle (flache und runde) ist eine sehr bemerkenswerthe Ausrückvorrichtung von Jakob Landau in Berlin (\* D. R. P. Nr. 16951 vom 13. Juli 1881 und \*Nr. 16987 vom 8. Juli 1881) angegeben worden, welche den Stuhl zum Stillstand bringt, so bald ein Kettenfaden reifst. Die Anordnungen beziehen sieht zunächst auf Mc Nary's schnell gehenden flachen Kettenstuhl (1881 242 \* 203) und den Rundstuhl oder die Rundstrickmaschine desselben Erfinders und waren an einem im August 1881 in Berlin ausgestellten Stuhle bereits in Thätigkeit, wie S. 205 Bd. 242 schon angedeutet wurde. Jeder Kettenfaden  $a\,a_1$  trägt, bevor er von der letzten Stange h (Fig. 7 Taf. 14) nach den Nadeln hin geht, ein Stäbehen i, welches durch eine Bohrung der um q schwingend aufgehängten Schiene p hindurch reicht. Unterhalb der Schiene p wird vom Hebel k l m und der Kurbel n eine andere Schiene k hin und her bewegt, welche im Allgemeinen unter den Stiften i rückwärts und vorwärts schwingt. Sobald ein Kettenfaden zerreifst, so kann er das Stäbchen i nicht mehr tragen; dasselbe sinkt so tief hinab, daß die Schiene k daran stöfst, wodurch der ganze Riegel p um ein kurzes Stück nach rückwärts gedrückt wird. Dabei schiebt p die Schiene r vor sich her und bringt deren Ansatz saus einem Einschnitte der rechtwinklig dagegen liegenden Schienen t (vgl. Fig. 7 und 8) heraus. Diese Schiene t ist durch den Hebel tuv mit dem Ausrückstabe w verbunden, welcher die Riemengabel w, trägt und den Riemen so lange auf die Festscheibe leitet, als w durch v u t und s von der Schiene r festgehalten wird. Sobald aber durch einen Fadenbruch s aus t heraustritt, so drückt die Feder x, welche gegen den Bundring  $x_1$  und das feste Lager y sich stemmt, die Ausrückstange w nach rechts hin und zieht den Riemen auf die Losscheibe. Als neu wird bei derselben Anordnung auch die Walze d bezeichnet, deren Umfang einen rauhen Ueberzug von Sandoder Schmirgelpapier u. dgl. trägt und gegen welche man die Kettenfäden durch die Stangen b und c andrücken läfst, wodurch sie alle mit gleicher Spannung abgezogen werden.

Von der Société Poron frères, fils et Mortier in Troyes (\* D. R. P. Nr. 16795 vom 9. Januar 1881) ist eine Einrichtung zur Herstellung von Deckelfersen angegeben worden, in welcher an Stühlen mit beweglicher Nadelbarre die Roscher'schen getheilten Nadelbarren (D. R. P. Nr. 611, vgl. 1878 230 \* 402) derart verwendet worden sind, daß einzelne Theile derselben zum Abschlagen der Maschen bewegt, andere aber von dieser Bewegung ausgerückt werden. Während nun der Deckel der Ferse auf einem Stück der Nadelreihe fortgearbeitet wird, bleiben die Seitentheile auf den zu beiden Seiten liegenden Reihenstücken hängen, die letzteren erhalten nicht Faden zum Arbeiten und werden beim Abschlagen nicht mit bewegt, sie lassen also die Fersentheile auch nicht fallen; dieselben können vielmehr in bekannter Weise nach und nach an den Deckel herangedeckt werden.

Ein mechanischer Ränderwirkstuhl für regulüre Waare von Gebrüder Herfurth in Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 17487 vom 8. Februar 1881) ist ein flacher mehrlängiger Ränderstuhl für Zwei- und Eins-Ränderwaare, welche auf den Stuhlnadeln gemindert wird, während von den Maschinennadeln die Randmaschen abfallen und mit eingenäht werden müssen. Der Stuhl enthält volle Nadelreihe, die Maschine hat je eine Nadel um die andere. Die Mindermaschine für die Stuhlreihe, die Fadenführer für Längen, beide Fersentheile und das Mittelstück (die Fußdecke), zu denen neuerdings noch Spitzfadenführer gekommen sind, machen den Stuhl zu einer ziemlich complicirten Maschine, die immerhin flott arbeitet und sehr saubere Strumpfläugen (8 Stück neben einander) liefert.

Prefsmustervorrichtung für flache Wirkstühle von G. Hilscher und F. A. Hertel in Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 16160 vom 13. April 1881). Gewöhnlich wirkt man Prefsmuster in der Weise, dass man die arbeitende Nadelreihe mit einer zahnförmig ausgeschnittenen Schiene prefst, so daß manche Nadeln in den Lücken derselben liegen, nicht geprefst werden und mit ihren offenen Haken Doppelmaschen bilden. Nach der obigen Einrichtung wird aber die Sache umgekehrt, eine Musterschiene a (Fig. 9 und 10 Taf. 14) liegt unter der Nadelreihe d, wird gehoben und drückt mit ihren Zähnen z manche Nadeln empor, welche nun allein von der gewöhnlichen glatten Presse e getroffen werden, während die in den Lücken von a liegenden Nadeln unten bleiben und in ihren offenen Haken die Doppelmaschen bilden. Ein oder mehrere solche Musterschienen  $a,\ b$ (Fig. 9) sind so in den Abschlagkamm c eingelegt, dafs sie durch einen Hebel f seitlich verschoben werden können, um in verschiedener Weise die Nadelreihe zu theilen. Der Abschlagkamm c liegt nicht fest im Gestell, sondern wird von Hebeln getragen und gehoben und gesenkt. Durch mehrere Musterschienen und deren geeignete Verschiebung können mancherlei einfache Muster erzielt werden. Fig. 11 zeigt z. B., wie man mit zwei einnädeligen Schienen a und b, in denen je ein Zahn mit einer Lücke von einer Nadeltheilung Breite abwechselt, den Köper arbeiten kann. In diesem Muster folgt einer Einnadelreihe eine glatte Reihe und dieser wieder eine Einnadelreihe, welche aber gegen die vorhergehende um eine Nadeltheilung seitlich verschoben ist. Beide Schienen a und b werden nun von dem Hebel f erfast, für welchen b einen Einschnitt genau von der Breite f enthält, während die Lücke in a um das Stück i= 2 Nadeltheilungen breiter gemacht worden ist. In der Lage A (Fig. 11) stehen die Schienen mit ihren Zähnen genau hinter einander (z gegen z) und wirken wie eine einzige Schiene, bilden also eine Einnadelreihe. Schwingt der von einem Zählapparat und einem Musterrade bewegte Hebel f um eine Nadel nach rechts (B Fig. 11), so nimmt er nur b mit fort und bringt beide Schienen in eine solche Lage gegen einander, daß die Zähne der einen die Lücken der anderen decken und sie wie eine glatte Schiene wirken und die glatte Maschenreihe herstellen. Schwingt

nun der Hebel f um zwei Nadeln nach rechts (C Fig. 11), so verschiebt er zunächst b gegen a wieder um eine Nadel und rückt dann beide Schienen um eine Theilung seitlich fort. Dieselben bilden dann die Einnadelreihe, um eine Nadel gegen die vorige verschoben. Hierauf geht der Hebel f um eine Nadel nach links (D Fig. 11), wobei er b gegen a verschiebt, zur Arbeit der glatten Reihe und endlich schwingt er noch zwei Nadeln nach links (E Fig. 11) und stellt den ursprünglichen Stand (A Fig. 11) zur Einnadelreihe wieder her.

Eine Prefsmustervorrichtung, welche älmlich der vorigen wirkt, ist von May und Stahlknecht in Stollberg (\*D. R. P. Nr. 16517 vom 6. Mai 1881) angegeben worden. Zwischen den Platinen e (Fig. 13 Taf. 14) hängt unter jeder Stuhlnadel a ein Drahtstäbehen b auf der Führungsschiene e der Platinen. Unter der Stäbehenreihe e liegt eine Jacquardprisma e mit Karten e, getragen von Lagern e, mit welchen es durch Hebel e gehoben und gesenkt werden kann. Je nach den Oeffinungen in den Karten e drückt das sich hebende Prisma e manche Stäbehen e und durch dieselben manche Nadel e empor, welch letztere nun von der gewöhnlichen Presse e getroffen werden, während die unten bleibenden Nadeln die Doppelmaschen bilden. In den verschiedenen Karten ist ein größerer Umfang des Prefsmusters gegeben als in der Verwendung einzelner Prefs- oder Musterschienen.

Eine direkte Einwirkung des Kartenprismas auf die Presse zeigt Fig. 12 Taf. 14. Hier hat jede Stuhlnadel a ihren besonderen Pressenhebel  $b,\,c,\,d,$  welcher um c schwingt, bei d schwerer als bei b ist und deshalb mit b immer über dem Nadelhaken a liegt; das unter den hinteren Enden d dieser Hebel liegende Jacquardprisma e mit den Karten f wird gehoben und drückt manche Hebel bei d aufwärts und bei b abwärts zum Pressen ihrer Nadeln.

Die Fadenführer-Einrichtung, welche in der Patentschrift Nr. 16517 noch verdeutlicht ist, soll dazu dienen, die Jacquard-Farbmuster, im einfachsten Falle also Längsstreifen, in die Waare selbstthätig vom mechanischen Stuhle arbeiten zu lassen.

Einrichtung zur selbstthätigen Verschiebung der Seitendreiecke in der Lamb'schen Strickmaschine von der Schaffhauser Strickmaschinenfabrik in Schaffhausen (\* D. R. P. Nr. 17834 vom 10. Juli 1881). In denjenigen Strickmaschinen, in welchen die Seitendreiecke a und b (Fig. 14 Taf. 14) durch einen excentrischen Stift e oder f des Bolzens c oder d gehoben und gesenkt werden, steckt man auf diesen Bolzen ein Stirnrad i, k und legt unter die beiden Räder eines Schlosses den Schieber l m mit gezahnter Oberkante. Dieser Schieber stöfst am Ende des Schlittenhubes an den Riegel an, welcher zur Verstellung des Mitteldreieckes vorhanden ist, derselbe mag herausgeschoben oder hineingezogen sein. Dabei wird l m in seinen Schlitzen n verschoben, dreht die Bolzen c, d und hebt das eine Dreieck a, während das andere gleichzeitig sich senkt.

Dies ist auch für Herstellung von glatter oder auch Rechts-Waare zu benutzen, wenn, wie in Fig. 14 gezeichnet, das nachlaufende Dreieck b hoch steht. Dann zieht b beim Ausschube nach links die Nadeln nicht tief herab zur Maschenbildung, es entstehen Henkel auf denselben. Am Ende des Hubes wechselt die Lage der Dreiecke, b wird gesenkt und a gehoben; nun drückt das vorangehende Dreieck b die Nadeln aus der vorigen höheren Stellung herab und vollendet die Maschen. Man kann aber auch die Zahnrädchen mit ihren Bolzen so gegen die Zahnstange verstellen, daß beim jedesmaligen Wechsel das vorangehende Dreieck gehoben und das nachfolgende gesenkt wird. Die Maschen werden dann während der Herstellung der folgenden Reihe nicht nochmals angespannt, weil das gehobene Vorderdreieck ihre Nadeln nicht niederdrückt. Wenn der Apparat nicht wirken soll, so zieht man die Zahnrädchen auf ihren Bolzen empor und hält sie durch Sperrkegel außer Eingriff mit der Zahnstange.

Die Schaffhauser Strickmaschinenfabrik hat auch eine Antriebeinrichtung für die Schlösser der Lamb'schen Strickmaschine (\* D. R. P. Nr. 16841 vom 9. Juni 1881) angegeben, welche den Schlittenbetrieb durch eine unendliche Kette (ähnlich Chr. Schmidt's Vorrichtung 1882 243 \* 300) von einer stetig rotirenden Welle ableitet. Vom Schlitten oder Schlosse reicht der Bolzen M seitlich hervor und trägt einen Doppelhaken D (Fig. 15 und 16 Taf. 14), welcher mit den vorspringenden Enden i über die Kettenglieder reicht und in deren Bolzen eingreift, so dass die gleichmäßig bewegte Kette das Schloß mit fortzieht. An jedem Ende des Schlofshubes ist eine kurze Welle mit dem Rade  $l_1$  bezieh.  $l_2$  so gelagert, daß die Kettenbolzen das Stirnrad drehen und daß ein außerhalb der Kette auf der Welle sitzendes größeres Zahnrad P bezieh.  $P_1$ denjenigen Hakentheil von D, welcher soeben in Eingriff mit der Kette ist, empor hebt, also ausrückt, dafür das andere Hakenende in die Kette hinein senkt und einrückt und zwar in den entgegengesetzt bewegten Kettenstrang, welcher nun das Schlofs wieder rückwärts bewegt. Der federnde Stift o mit unten angesetztem Keile wird bei diesen Schwingungen des Hakens D abwechselnd links oder rechts vom feststehenden Stücke r des Bolzens M eingelegt und hält den Haken in der jeweiligen Lage fest. Durch Stellung der Endsupporte S und S<sub>1</sub> kann die Kette gespannt werden.

G. L. Oemler in Plagwitz bei Leipzig hat in seiner Strickmaschine, deren Nadeln mittels Hebel von den Schlössern bewegt werden (vgl. 1881 240 189), diese Hebel nun einarmig angeordnet (\*D.R.P. Zusatz Nr. 17493 vom 1. Mai 1881). Die Nadeln a (Fig. 17 Taf. 14) führen sich mit den Arbeitshaken  $a_1$  in tiefen Schlitzen ihrer Lagerplatte k und werden dort von den zangenförmigen Enden b den Hebel b c d erfafst. Die letzteren schwingen um d und erleiden in der Mitte ihrer Länge bei c den Angriff der Schlofsdreiecke e, f, welche nur halb so hoch, als der Nadelausschub

ist, zu sein brauchen. Der Schlitten g wird über der Lagerstelle d der Hebel längs der Reihe derselben hin geführt und trägt auf seiner unteren Seite die Schloßdreiecke. Für jede Nadel ist ferner ein Ausrückhebel i vorhanden, mit welchem man das Nadelende  $a_1$  so tief hinabdrücken kann, daß es von b nicht mehr erfaßt wird.

Oemler (\*D. R. P. Nr. 16928 vom 9. April 1881) hat auch vorgeschlagen, die Nieten, welche die Zungen der Zungennadeln halten, durchgehends mit Schraubengewinde zu versehen. Beim Einsetzen der Zunge soll man die beiden Wände des Nadelschaftes etwas aus einander biegen, den Bolzen in beide und in die dazwischen gehaltene Zunge hinein schrauben und dann die Wände mit der Niete wieder zusammenpressen, so daß letztere in der Mitte etwas gestaucht und verdickt wird und dann sicher im Schafte hält. Die Oeffnung in der Zunge muß etwas größer sein als die der Wände.

Endlich hat Oemler (\*D. R. P. Nr. 17 377 vom 25. December 1880) auch eine Zungennadel mit verschiebbarer, anstatt drehbarer Zunge construirt, deren Einrichtung die Fig. 18 bis 20 Taf. 14 zeigen. Der Schaft a ist dieht unter dem Haken e in der Form b c (vgl. Fig. 20) ausgeschlitzt und in die Oeffnung wird, ehe man den Haken e umbiegt, die Zunge (der Schliefser) d eingeschoben, so daß sie nach der Hakenbiegung nicht wieder herausgleiten kann, sondern von der Waare auf und ab geschoben wird: die Masche f stößt beim Senken der Nadel an  $d_1$ , schiebt d aufwärts zum Schließen des Hakens, dessen Spitze in eine Bohrung von d eintritt; dann kann die Masche über b, d und e hinweg gelangen. Die neue, in e hängende Masche g stößt beim Heben der Nadel an  $d_2$ , senkt d, öffnet den Hakenraum und kann endlich auf dem Schafte b über  $d_1$  nach rückwärts gelangen. Fig. 20 zeigt die Querschnittsform des Schließers d.

Das Verfahren zur Herstellung von Strickmaschinennadeln von Samuel Peberdy in Philadelphia, Nordamerika (\*D. R. P. Nr. 18020 vom 11. Oktbr. 1881) besteht darin, daß der Schaft für eine Zungennadel nicht mehr gefräst, sondern, wie Fig. 21 Taf. 14 zeigt, zunächst bei b flach geprägt wird, wobei auf der einen Seite ein Zapfen d stehen bleibt und in der Mitte ein Schlitz c eingeprägt wird. Die aufgebogenen Platten b mit dem Zapfen d bilden dann das Lager für die Zunge e (vgl. Fig. 22). Der Prägstempel für b enthält eine Bohrung, durch welche der Zapfen d entsteht, und eine Stanze, welche den Schlitz c ausstanzt. G. W.

# Neuerung an Dublirmaschinen für Gewebe aller Art; von Fr. Gebauer in Charlottenburg.

Mit Abbildungen auf Tafel 14.

Das Dubliren der Gewebe in der Längsrichtung gehört mit zu denjenigen Arbeiten, welchen die Waare bei der Bearbeitung zum Schlusse unterworfen wird, um sie zum Verkauf und Zuschneiden handrecht zu machen.

Im Allgemeinen wirken die bis jetzt bekannten Dublirmaschinen derart, daß das Zeug von der horizontal liegenden Hülse in die Höhe geführt wird, durch die sogen. Zunge oder das Schwert eingeschlagen und schließlich auf dem weiteren Wege von einer Zug- und Druckwalze vollständig zusammengelegt und gezogen wird, wobei zugleich die Kante den nöthigen Druck erhält. Hierbei wird es jedoch dem Arbeiter, weil die ganze Anordung einen verhältnifsmäßig großen Raum einnimmt, völlig unmöglich, der Waare zu folgen, sie zu beobachten und nach Bedarf helfend anzufassen, was um so nachtheiliger ist, als auch die cylindrischen Walzen das Gewebe auf der ganzen Fläche berühren, wobei sich sehr leicht Kniffe bilden, ohne daß der Arbeiter das geringste verbessern könnte, da er seinen Standpunkt an der Stelle, wo die Waare hochgeht, nicht verlassen kann. Außerdem ist es aber unvermeidlich, daß die obere Lage der Waare länger als die untere wird und ein Verziehen des Gewebes stattfindet.

Die neue, in Fig. 23 bis 27 Taf. 14 dargestellte Maschine von Fr. Gebauer in Charlottenburg (\*D. R. P. Kl. 8 Nr. 16528 vom 15. Juli 1881) beseitigt die erwähnten Uebelstände. Fig. 23 und 24 stellen die Maschine in der Seitenansicht dar, Fig. 25 gibt eine Ansicht gegen die Walzen, Fig. 26 den Hülsenträger (in Fig. 24), von oben gesehen, und Fig. 27 das Führungsstück, welches dem Gewebe zur ersten Faltenbildung dient.

Soll die Maschine arbeiten, so wird die Hülse a (Fig. 24) mit der aufgewickelten Waare auf die Achse b gesteckt, nachdem vorher auf derselben zur Verhütung des Herabgleitens die Scheibe c befestigt worden war. Zu diesem Behufe ist die Achse b bei d und e aus ihren Lagern zu nehmen und trägt aufserdem an ihrem unteren Theile, in dem Gewinde verschiebbar, ein vierkantiges, keilförmiges Stück f, auf welchem sich die Hülse festklemmen kann. Das lose Ende der Waare wird nun in der durch die Linien x angegebenen Weise um die Leitwalze l nach der Zunge g (Fig. 23 und 27) geführt, dort leicht gefaltet, alsdann an der Schiene h (Fig. 23) entlang gezogen und schliefslich zwischen die Walzen  $i_1$  und  $i_2$  gebracht, welche das zusammengelegte Zeug kniffen und in dem weiteren Verlauf von der in d und e leicht beweglichen Hülse ziehen.

Wie dies bei solchen Maschinen üblich ist, läfst sich auch hier die dublirte Waare zugleich messen, indem entweder die Umdrehungen der unteren Walze  $i_2$  durch geeignete Vorrichtungen gezählt werden, oder aber, indem ein besonderer Zählapparat auf die in Bewegung befindliche Waare gesetzt wird. Dieselbe ist somit, nachdem sie noch durch einen einfachen Legeapparat gegangen ist, vollständig zum Verpacken fertig.

Die Hülse a gibt der Maschine durch ihre vertikale Anordnung vor anderen Ausführungen den großen Vorzug, daß der ganze Vorgang beim Dubliren auf einem verhältnißmäßig kleinen Raum zu ebener Erde und Tischhöhe stattfindet, daß die Waare sich direkt vor den Augen des Arbeiters in Falten legt und derselbe etwaige Unordnungen leicht ausgleichen kann. Die hölzerne Zugwalze  $i_1$  ist außerdem gegenüber den bisherigen Constructionen nicht glatt profilirt, sondern in ihrer Mitte schwach ausgedreht, damit das zu dublirende Zeug zum größten Theil unberührt durch die Walzen gehen kann und nur die Kniffstelle gedrückt und gezogen wird.

Als besondere Eigenthümlichkeiten sind bei vorliegender Maschine noch die vertikale Verstellung der Hülse mittels des Handrades k (Fig. 24), sowie die Entlastungsvorrichtung der Walze  $i_1$  hervorzuheben. Das erstere dient dazu, die Mitte der in verschiedenen Breiten vorhandenen Waare stets auf die Höhe der Schiene h stellen zu können, damit das Dubliren genau zur Hälfte vor sich gehen kann. Das Handrad k wird zu diesem Zweck gedreht, wodurch sich das Keilstück f verschiebt und die Hülse, welche auf demselben ruht, mitnimmt. Die Entlastung der Walze  $i_1$ wird durch das an dem Hebel m hängende Gewicht p bewirkt, welches durch sein Verschieben je nach Bedarf den Druck vermehrt oder vermindert. Um dieselbe vollständig anzuheben, was namentlich beim ersten Durchziehen der Waare erforderlich ist, wird der zweiarmige Winkelhebel n um seinen festen Drehpunkt o nach unten gedreht, wodurch das Verbindungsstück q die Walze  $i_1$  nach oben drückt, bis dieses mit dem einen Schenkel von n eine gerade Linie bildet. In dieser Stellung bleibt die Walze stehen und der Arbeiter hat es in seiner Gewalt, dieselbe durch Zurückdrehen des Hebels n wieder herunterzulassen, sobald die Maschine arbeiten soll.

Diese Hantirung, sowie das Ausrücken der Maschine können leicht von dem Arbeiter vollführt werden, ohne daß derselbe dabei die zu faltende Waare aus den Augen ließe. Andererseits machen die bequeme Höhe und der geringe Raum, auf welchem der ganze Vorgang stattfindet, es möglich, das Zeug von dem Führungsstück g bis zu den Walzen  $i_1$  und  $i_2$  mit den Händen zu verfolgen, um etwaigen Unregelmäßigkeiten beim Dubliren nachzuhelfen. Hervorgehend aus dieser leichten Zugänglichkeit sind die Leistungen der Maschine gegenüber den Resultaten älterer Systeme um vieles besser, so daß die ganze gedrängte Anordnung des Hülsenträgers mit den Zug- bezieh. Druckwalzen als wesentlicher Vorzug anzusehen ist.

## Verfahren zum Gießen von Hochofenschlacke.

Mit Abbildungen auf Tafel 13.

Um feste, gleichartige Werkstücke u. dgl. aus Schlacke zu erzielen, will  $A.\ D.\ Elbers$  in Hoboken, New-Jersey (\*D. R. P. Kl. 80 Nr. 17313 vom 17. Juli 1881) aus weichem Bessemerstahl oder Flußeisen hergestellte, kreisförmige Rinnen a (Fig. 1 und 2 Taf. 13) anwenden, die mittels Stangen s an einem drehbaren Gestell aufgehängt sind und in welche durch die verstellbare Rinne r die Schlacke vom Hochofen eingeführt wird. In Folge der Umdrehung dieser Formrinne a wird die Schlacke in der Rinne in dünnen Schichten ausgebreitet, welche sich mit einander vereinigen. Hierdurch soll eine so feste und harte Masse ohne innere Spannungen erzielt werden, wie sie auf gewöhnlichem Wege nicht herzustellen ist. (Vgl. Woodward 1877 226\*39 u. s. w.)

Läst man die Schlacke in dünnen Strömen in die sehr schnell gedrehte Rinne a einsließen, so soll man dadurch eine Masse wie Reisig zusammenhängender, harter, dünner Stengel erzielen, welche in Folge der unregelmäßigen Form ein passendes Außehüttmittel gibt, falls großes Volumen bei geringem Gewicht der Füllung wünschenswerth ist, oder welche auch für Filtrirböden der Wasserbehälter benutzt werden kann.

## Neuerungen an Winderhitzungsapparaten.

Patentklasse 18. Mit Abbildungen auf Tafel 13.

Whitwell'sche Apparate verlangen einen um so größeren Zug, also eine um so höhere Esse, je öfter die Umkehrung der Windrichtung im Apparate selbst stattfindet. Eine öftere Bewegungsumkehrung des Windes umging deshalb Thomas Whitwell (vgl. 1878 229 \* 246) dadurch, dass er die Gase in einem großen Kanal innerhalb des Apparates aufsteigen liefs, dann eine Theilung des Gasstromes vornahm, wodurch derselbe in mehreren Kanälen herabfiel, um wieder in einem Kanal aufwärts zu steigen, in mehreren Kanälen nach unten zu fallen und dann den Apparat zu verlassen. Dabei lagen die Luftzufuhröffnungen am Boden der Scheidewände. Um eine innigere Mischung der Gase mit der Verbrennungsluft zu erzielen, führt die Firma Th. Whitwell in Stockton-on-Tees (\*D. R. P. Nr. 17851 vom 28. August 1881) die Gase zuerst in 3 größeren Kanälen aufwärts, abwärts und wieder aufwärts, um dann erst den verbrannten Gasstrom zu theilen, in mehreren Kanälen abwärts zu führen und aus dem Apparat austreten zu lassen. Die Luftzufuhrkanäle vertheilen sich hierbei auf die ganze Höhe der ersten großen und auf den unteren Theil der zweiten Kammer. Hierdurch findet eine innige Mischung der sich in den großen Kammern nur langsam bewegenden Gase mit der Luft

statt, so daß eine vollständige Verbrennung erzielt wird und die heißen Verbrennungsprodukte den anderen kleinen Kammern zugeführt werden.

Gewöhnlich führt man den Apparaten (vgl. 1870 197 315. 1872 205 98. 1880 237 133) die Gase bezieh. den Gebläsewind an einer Stelle der Außenwand ein und läfst dieselben, nachdem sie eine Anzahl gerader paralleler Kanäle durchlaufen haben, an der diametral gegenüber liegenden Stelle austreten. H. Massicks in The Oaks-Villa und W. Crooke in Duddon-Villa zu Millom, England (\*D. R. P. Nr. 17655 vom 26. Juni 1881) ahmen jedoch die Einrichtung der älteren Siemens-Cowper-Apparate in so fern nach, als sie die Hochofengase der Mitte des Apparates von unten zuund an dem Umfange abführen, während der Wind den umgekehrten Weg macht. Im Uebrigen werden die Längskanäle der Whitwell'schen Apparate, jedoch in concentrischer Anordnung beibehalten. Wie Fig. 3 und 4 Taf. 13 zeigen, besitzt der Apparat im Inneren 3 ringförmige Mauern  $a_1$ ,  $a_2$ ,  $a_3$  mit radialen Scheidewänden. Die Gase treten durch das Ventil l und den Kanal k in die mittlere Kammer b ein, welche oben in 4 Längskanäle getheilt ist, fallen dann durch den Ringkanal d zu den Bodenöffnungen c, von wo sie durch den Ringkanal  $b_1$  wieder emporsteigen, um durch den Kanal b, wieder herunter zu fallen und durch Oeffnungen n in den Abzugskanal o zu gelangen. Die Verbrennungsluft wird den Gasen bei h zugeführt. Der Wind tritt nach Abstellung der Gasventile durch das Rohr p in die ringförmige Kammer  $b_2$  ein und durchstreicht dann die Kammern  $b_1$ , d und b, um durch den Kanal k und das Ventil m zu dem Windvertheilungsrohr am Hochofen zu gelangen. Oeffnungen i dienen dazu, den durch den Reinigungsapparat von den Mauern gekratzten Gichtstaub aus dem Apparat zu entfernen. Der Krätzer g hängt an einem Laufkrahn j, welcher in der Mitte des Apparates drehbar unterstützt ist und auf einer an dem Apparatmantel befestigten Bühne auf Rollen läuft.

Die Whitwell'schen Apparate haben auf den ökonomischen Betrieb der Hochöfen einen ganz bedeutenden Einfluß und zwar lediglich durch die Wirkungsweise des hoch erhitzten Windes, welcher bei der Verbrennung im Hochofen um so mehr festen Kohlenstoff in Kohlensäure umwandelt, also eine um so höhere Anzahl von Wärmeeinheiten entwickelt, je heißer er ist. So wurde z. B. das Ausbringen des Hochofens der Kaiser-Franz-Josef-Hütte bei Trzenietz in Ungarn um 40 Proc. erhöht, seitdem statt des in gußeisernen Röhrenapparaten auf 340° erhitzten Windes Whitwell-Apparate mit einer Windtemperatur von 700 bis 750° angewendet wurden. Dabei sank der Brennstoffverbrauch um 20k auf 100k erblasenen Roheisens. Whitwell-Apparate sind jedoch nur da von Vortheil, wo von Zink freie Stückerze, welche wenig Gichtstaub ergeben, verhüttet werden. Zink haltige mulmige Erze führen dem Whitwell-Apparat so viel Gichtstaub zu, daß der freie Querschnitt der Kanäle verengt, das Wärmeaufnahme- und Abgabevermögen der

Mauern beeinträchtigt und durch das Zurückführen des Zinkstaubes in das Hochofengestell und die dort bewirkte Reduction eine bedenkliche Temperaturverminderung hervorgerufen wird.

Für solche Verhältnisse, wie sie z. B. in Schlesien herrschen, benutzt man gufseiserne Röhren-Winderhitzungsapparate. Eine ganz vorzügliche Einrichtung dieser Art, welche sich während 5 Jahren bewährt hat, besitzt die Gleiwitzer Hütte. Der Apparat gehört zur Gattung der Fusskastenapparate und besteht nach der Zeitschrift für Berg-, Hütten- und Salinenwesen, 1882 S. 178 aus 3 Reihen Fußkasten a (Fig. 5 bis 7 Taf. 13) die in den einzelnen Reihen durch aufrecht stehende Röhren b verbunden sind. Die Röhren sind an dem oberen Ende durch abnehmbare Deckel d geschlossen und besitzen in der Mitte eine Hauptscheidewand e und in jedem Röhrenstrang noch eine Verstärkungsrippe f. Die an den beiden Enden des Apparates liegenden Fußkasten münden in ein gemeinschaftliches Windzuführungs- und Abführungsrohr h bezieh. g. Der Ofenraum wird durch eine senkrechte Querwand i in zwei ungleiche Theile geschieden, so dass die Hochofengase in der einen Hälfte auf-, in der anderen absteigen müssen. Unterhalb des Ofenraumes ist eine Verbrennungskammer k eingerichtet, in welche die Gase durch einen Schlitz loberhalb eines Rostes eingeführt werden. Ueber diesem Gasschlitz liegen die Oeffnungen behufs Zuführung der Verbrennungsluft. Die verbrannten Gase treten durch Bodenschlitze m in den Ofenraum und verlassen denselben, nachdem sie die Querwand i überstiegen durch ähnliche Schlitze, um zu dem Essenkanal zu gelangen. Die äußere Heizfläche der 18 Winderhitzungsrohre beträgt 519qm, die vom Winde zurückzulegende Wegeslänge ist 63<sup>m</sup> und der Fassungsraum der vom Feuer umspülten Rohre 36cbm. Der Wind wird nicht, wie es auf manchen anderen Hochofenwerken geschieht, aus einem Apparat in den anderen geführt, sondern er strömt, um weniger Reibungsverluste durch die oftmalige Umkehrung der Bewegungsrichtung des Windes zu erleiden, gleichzeitig durch die 3 vorhandenen Apparate. Mittels derselben kann der Wind für einen Hochofen bei einem Bedarf von 160cbm für 1 Minute auf 6000 erhitzt werden. Es geschieht dies jedoch nur in Ausnahmefällen, z. B. bei Rohgang; gewöhnlich beträgt die Windtemperatur nur 5200.

Bei Benutzung dieser Apparate statt der außer Betrieb gesetzten Pistolenapparate konnte der Erzsatz unter sonst gleichen Beschickungsund Betriebsverhältnissen auf eine und dieselbe Gewichtsmenge Brennmaterial um 47k,50 erhöht werden, wogegen das tägliche Ausbringen um 5 Proc. stieg und sich der Brennstoffverbrauch um 5,9 Proc. verminderte. Außerdem wurde eine tägliche Ersparniß von 1200k Kohlen bei der Kesselheizung erzielt. Die Apparate zeichnen sich gegen die bekannten Pistolenapparate durch die Vermeidung der häufigem Reißen unterworfenen gebogenen Flächen am oberen Ende der Röhren aus, ferner

durch die Anordnung der Längsrichtung der Fußkasten parallel dem Gasstrome, wodurch weniger Flugstaub abgelagert wird, und endlich durch den Verbrennungsraum, welcher gleichsam als Wärmeregulator bei Schwankungen in der Gaszufuhr wirkt.

## Die Explosionen in Windleitungsröhren.

Mit Abbildung auf Tafel 13.

Während des Stillstandes des Gebläses oder während einer theilweisen Absperrung der Windleitung kommen zuweilen trotz geeigneter Sicherheitsmaßregeln (z. B. Zurückziehen der Düsen und Anbringung von Rückstauklappen) Explosionen vor, über welche keine genügende Er-klärung gegeben werden kann. Wird bei erhitztem Winde die Luftsäule in Stillstand gebracht, so treten in Folge Abkühlung und Volumenverminderung Gase in den Winderhitzer ein, ohne dass damit auch das Vordringen bis auf weite Entfernung erklärt wäre. Meist ist die Explosion da am stärksten, wo der Zutritt der Luft durch Anlassen des Gebläses in den den brennbaren Gasen zugängig gewesenen Theil der Rohrleitung stattfindet und es muss daher hier eine solche Menge der letzteren eingetreten sein, dass die noch vorhandene Luftmenge nun genügt, um die Entzündung vom Ofen bis zu dem Punkte fortzupflanzen, wo durch Zuführung frischer Luft das explosible Gemenge gebildet worden ist. Zwar findet die Diffusion der Gase mit genügender Geschwindigkeit statt, um die Bildung eines Gemisches zu erklären; aber es bleibt doch auffallend, dass die Luft durch das Gas fast vollständig aus der Rohrleitung verdrängt wird.

An einem im Stahl und Eisen, 1882 S. 269 näher beschriebenen Beispiele der Explosion eines Roots-Gebläses in der Gießerei der Gutehoffnungshütte zu Sterkrade wird gezeigt, in wie kurzer Zeit sich obiger Vorgang vollzieht. Die Diffusion der Gase muß mit einer sekundlichen Geschwindigkeit von mehr als 1<sup>m</sup> stattgefunden haben.

Neben einer mit Hand zu regulirenden Sicherheitsvorrichtung sollten daher selbstthätige R"uckstauklappen angebracht werden. In dem möglichst nahe am Ofen eingeschalteten Rohrstück a (Fig. 12 Taf. 13) von quadratischem Querschnitt befindet sich eine Klappe, welche vom Luftstrom gegen die obere, mit Filzzwischenlage versehene Decke gedrückt wird, wobei das Segment b in der Oeffnung c einen dicht abschließenden Kolben bildet. Beim Abstellen des Windes fällt die Klappe nieder und es kann das in den Raum hinter b eindringende Gas in Folge Luftzutrittes durch c ohne Explosion verbrennen.

## Ueber die Untersuchung von Erdöl.

Mit Abbildungen auf Tafel 13.

O. Braun in Berlin (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 18076 vom 11. August 1881) hat seinem sogen. verbesserten Taucher (vgl. 1882 243\*477) jetzt folgende Einrichtung gegeben: Der Apparat wird mittels der Lampe L (Fig. 8 Taf. 13) auf die Versuchstemperatur gebracht, der Obertheil F abgehoben, die Höhlung B bis zur Marke b mit auf  $20^{\circ}$  erwärmtem Erdöl gefüllt und F wieder aufgesetzt. Nachdem jetzt der Apparat 10 Minuten lang auf der Versuchstemperatur erwärmt wurde, wird Ventil D zur Seite gedreht, die Flamme L unter die Oeffnung von C gebracht und Hahn K geöffnet, um durch Ausfluß von Wasser aus dem Gefäß J den Schwimmer H sammt der von ihm getragenen Glocke E zu senken und dadurch das in E vorhandene Gemisch von Luft und Erdöldampf durch C auf die Flamme zu treiben.

Der Abel'sche Erdölprüfer (1881 240 \* 138), welcher durch Parlamentsacte bereits in England eingeführt wurde, ist durch Kaiserliche Verordnung 1 vom 24. Februar 1882 nun auch für das Deutsche Reich angenommen und nach dem Centralblatt für das deutsche Reich vom 12. April 1882 in folgender Weise abgeändert worden.

Der neue Prober besteht aus dem  $56^{\mathrm{mm}}$  hohen,  $54^{\mathrm{mm}}$  weiten Erdölgefäß G (Fig. 9 und 10 Taf. 13) und dem Gefäßdeckel D mit Drehschieber S und Triebwerk Z, mit Hilfe dessen die Zündvorrichtung e in dem vorschriftsmäßigen Zeitverlauf in Wirksamkeit tritt. Wasserbad W ist mit einem Mantel U umgeben und wird wie auch die Spirituslampe L

<sup>1</sup> Dieselbe lautet:

<sup>§ 1.</sup> Das gewerbsmäßige Verkaufen und Feilhalten von Petroleum, welches, unter einem Barometerstande von 760mm, schon bei einer Erwärmung auf weniger als 210 des hunderttheiligen Thermometers entslammbare Dämpse entweichen läßt, ist nur in solchen Gefäßen gestattet, welche an in die Augen fallender Stelle auf rothem Grunde in deutlichen Buchstaben die nicht verwischbare Inschrift "Feuergefährlich" tragen. Wird derartiges Petroleum gewerbsmäßig zur Abgabe in Mengen von weniger als 50k feilgehalten oder in solchen geringeren Mengen verkauft, so muß die Inschrift in gleicher Weise noch die Worte: "Nur mit besonderen Vorsichtsmaßregeln zu Brennzwecken verwendbar" enthalten.

<sup>§ 2.</sup> Die Untersuchung des Petroleums auf seine Entflammbarkeit im Sinne des § 1 hat mittels des Abel'schen Petroleumprobers unter Beachtung der von dem Reichskanzler wegen Handhabung des Probers zu erlassenden näheren Vorschriften zu erfolgen. Wird die Untersuchung unter einem anderen Barometerstande als 760mm vorgenommen, so ist derjenige Wärmegrad maßgebend, welcher nach einer vom Reichskanzler zu veröffentlichenden Umrechnungstabelle (s. S. 168) unter dem jeweiligen Barometerstande dem im § 1 bezeichnenden Wärmegrad entspricht.

<sup>§ 3.</sup> Diese Verordnung findet auf das Verkaufen und Feilhalten von Petroleum in den Apotheken zu Heilzwecken nicht Anwendung.

<sup>§ 4.</sup> Als Petroleum im Sinne dieser Verordnung gelten das Rohpetroleum und dessen Destillationsprodukte.

<sup>§ 5.</sup> Diese Verordnung tritt mit dem 1. Januar 1883 in Kraft.

von dem Dreifuß F getragen. Das aus Messing hergestellte, innen verzinnte Erdölgefäß ist im Wesentlichen ebenso als das des englischen Apparates, der Deckel aber unterscheidet sich namentlich durch die Vorrichtung zur Aufnahme des beim englischen Apparate nicht vorhandenen Triebwerkes Z, wie auch der Schieber in einen Drehschieber S umgewandelt ist. Die Zündvorrichtung besteht aus einem Erdöllämpchen e mit der Dochthülle d, welche senkrecht zur Drehachse steht und auf die Wand des Lampenkastens etwas seitwärts der Mitte aufgesetzt ist.

Das von  $Pensky^2$  construirte Triebwerk ist dazu bestimmt, selbstthätig eine langsame und gleichmäßige Bewegung des Drehschiebers Szu bewirken und derart zu regeln, daß die nach und nach erfolgende
Aufdeckung der 3 Löcher o genau in 2 Sekunden beendet ist und daß
der Schieber S dann schnell wieder in seine Anfangslage zurückgeführt
wird und die Löcher schließt. Dadurch wird die Anwendung eines
Pendels, nach dessen Schwingungen das Oeffnen und Schließen des
Schiebers nach der englischen Vorschrift erfolgen soll, entbehrlich, die
Beobachtung des Apparates einfacher, das Oeffnen und Schließen des
Schiebers aber regelmäßiger. Das Thermometer t für den Erdölbehälter
ist in halbe Grade eingetheilt, die Theilung reicht von 10 bis 35°, die
des nur ganze Grade angebenden Thermometers T für das Wasserbad
von 50 bis 60° und zwar ist bei 50° der Theilstrich roth eingelassen.

Nach der zugefügten Gebrauchsanweisung ist für die Untersuchung ein möglichst zugfreier Platz von mittlerer Zimmertemperatur zu wählen, das Erdöl selbst in geschlossenen Behältern im Arbeitsraum so lange aufzubewahren, daß es dessen Temperatur angenommen hat. Bei Beginn der Untersuchung wird der Stand eines geeigneten, im Arbeitsraume befindlichen Barometers in ganzen Millimetern abgelesen und auf Grund desselben aus nachfolgender Tabelle derjenige Wärmegrad ermittelt, bei welchem das Proben durch das erste Oeffnen des Schiebers zu beginnen hat. Der Beginn des Probens erfolgt bei einem Barometerstande:

von	685	bis	695 mm	bei	14,00
von mehr als	695				14,5
	705		715		15,0
	715		725		15,5
	725		735		16,0
	735		745		16,0
	745		755		16,5
	755		765		17,0
	765		775		17,0
	775		785		17,0 17,5

Weicht der gefundene Barometerstand von dem in § 1 der Kaiserlichen Verordnung angegebenen Normalbarometerstande von 760mm um mehr als 2mm,5 ab, so ist noch derjenige Wärmegrad zu ermitteln, welcher nach § 2 bei dem jeweiligen Barometerstande dem Normalentflammungspunkte (210 bei 760mm) entspricht. Zu diesem Zweck sucht man in der oberen Zeile der Umrechnungstabelle S. 168 die der Höhe des beobachteten Barometerstandes am nächsten kommende Zahl und geht in der mit dieser Zahl überschriebenen Spalte bis zu der durch einen leeren Raum oberhalb und unterhalb hervorgehobenen Zeile hinab. Die Zahl, auf welche man in dieser Zeile trifft, bezeichnet den maßgebenden Wärmegrad, unter welchem das Erdöl entflammbare Dämpfe

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Pensky in Berlin, Wilhelmstraße 122, liefert den ganzen Apparat für 60 M.

nicht abgeben darf, wenn es nicht den in § 1 der Verordnung angegebenen

Beschränkungen unterliegen soll.

Der Prober wird nun zunächst ohne Erdöl so aufgestellt, daß die rothe Marke des Thermometers T sich nahezu in gleicher Höhe mit den Augen des Untersuchenden befindet. Hierauf wird der Wasserbehälter durch den Trichter C mit Wasser von 50 bis 520 so weit gefüllt, daß es anfängt, durch das Abflußrohr abzulaufen. Will man das Wasser im Wasserbehälter des Probers selbst mittels der Lampe L vorwärmen, so muß man jedenfalls eine Ueberhitzung des Tragringes an dem Dreifuß vermeiden. Die mit einem rund gesochtenen Dochte versehene Zündungslampe wird mit loser Watte gefüllt und auf diese so lange Erdöl gegossen, bis Watte und Docht sich gehörig voll gesaugt haben, worauf man das überschüssige Oel durch Auftupfen mit einem Tuche entsernt, die Watte aber in der Lampe beläßt und gleichzeitig die Mündung der Dochthülle von etwaigem Ruß befreit. Das zu untersuchende Oel wird, falls seine Temperatur nicht mindestens 20 unter dem nach der Tabelle S. 168 ermitttelten Wärmegrad liegt, bis zu 20 unter letzterem abgekühlt, ebenso das Erdölgefäß nebst Deckel D und Thermometer, welche, falls diese hierbei ins Wasser getaucht wurden, wieder sorgfältig zu trocknen sind.

Nun wird das Wasserbad mittels der Lampe L auf 54,5 bis 550 gebracht, das Erdől mittels Glaspipette behutsam in das Gefáfs so weit eingefüllt, dafs die äufserste Spitze der Füllungsmarke sich eben noch über den Flüssigkeitsspiegel erhebt. Eine Benetzung der oberhalb der Marke liegenden Seitenwandungen des Gefäßes ist unter allen Umständen zu vermeiden; sollte sie trotz aller Vorsicht erfolgt sein, so ist das Gefäl's sofort zu entleeren, sorgfältig auszutrocknen und mit frischem Erdöl zu füllen. Etwaige an der Oberfläche des Erdöles sich zeigende Blasen werden mittels der frischen Kohlenspitze eines oben ausgebraunten Streichhölzchens vorsichtig entfernt. Unmittelbar nach der Einfüllung wird der Deckel auf das Gefäß gesetzt. Das gefüllte Erdölgefäß wird hierauf, mit Vorsicht und ohne das Oel zu schütteln, in den Wasserbehälter eingehängt, nachdem festgestellt ist, daß der Wärmegrad des Wasserbades  $\pm 550$  beträgt. Die Spirituslampe wird dann ausgelöscht. Hatte die Wärme des Wasserbades 550 bereits überschritten, so ist sie durch Nachgießen kleiner Mengen kalten Wassers in den Trichter des Wasserbehälters bis auf 550 zu erniedrigen. Nähert sich die Temperatur des Erdöles in dem Oelgefäse dem nach der Tabelle S. 168 ermittelten Wärmegrade, so brennt man das Zündungsflämmehen an und regulirt dasselbe dahin, dass es seiner Größe nach der auf dem Gefäßdeckel befindlichen weißen Perle p ungefähr gleichkommt. Ferner zieht man das Triebwerk auf, indem man den Knopf b desselben in der Richtung des darauf angegebenen Pfeiles bis zum Anschlag dreht.

Sobald das Erdöl den für den Anfang des Probens vorgeschriebenen Wärmegrad erreicht hat, drückt man mit der Hand den Auslösungshebel k des Triebwerkes, worauf der Drehschieber seine langsame und gleichmäßige Bewegung beginnt und in zwei vollen Zeitsekunden vollendet. Während dieser Zeit beobachtet man, indem man jede störende Luftbewegung, namentlich auch das Athmen gegen den Apparat vermeidet, das Verhalten des der Oberfläche des Erdöles sich nähernden Zündflämmchens. Nachdem das Triebwerk zur Ruhe gekommen, wird es sofort von neuem aufgezogen; man wiederholt die Auslösung des Triebwerkes und den Zündungsversuch, sobald das Thermometer im Oelgefäß um  $1/2^0$  weiter gestiegen ist. Dies wird von 1/2 zu  $1/2^0$  so lange fortgesetzt, bis eine Entflammung erfolgt. Das Zündungsflämmehen wird sich besonders in der Nähe des Entflammungspunktes durch eine Art von Lichtschleier etwas vergrößern; doch bezeichnet erst das blitzartige Auftreten einer größeren blauen Flamme, welche sich über die ganze freie Fläche des Oeles ausdehnt, das Ende des Versuches und zwar auch dann, wenn das in vielen Fällen durch die Entflammung verursachte Erlöschen des Zündflämmehens nicht eintritt. Derjenige Wärmegrad, bei welchem die Zündvorrichtung zum letzten Male, d. h. mit deutlicher Entilammungswirkung in Bewegung gesetzt wurde, bezeichnet den Entflammungspunkt des untersuchten Erdöles.

Nach der Beendigung des ersten Probens ist die Prüfung in der vorgeschriebenen Weise mit einer anderen Menge desselben Oeles zu wiederholen.

Zuvor läßt man den erwärmten Gefäßdeckel abkühlen, während dessen man das Oelgefäß zu entleeren, im Wasser abzukühlen, auszutrocknen und frisch zu beschicken hat. Auch das in das Gefäs einzusenkende Thermometer und der Gefäßdeckel sind vor der Neubeschickung des Oelgefäßses sorgfältig mit Fließpapier zu trocknen; insbesondere sind auch alle etwa den Deckel- oder den Schieberöffnungen noch anhaftenden Oelspuren zu entfernen. Vor der Einsetzung des Gefäßes in den Wasserbehälter wird das Wasserbad mittels der

Spirituslampe wieder auf 550 erwärmt.

Ergibt die wiederholte Prüfung einen Entslammungspunkt, welcher um nicht mehr als 1/20 von dem zuerst gefundenen abweicht, so nimmt man den Mittelwerth der beiden Zahlen als den scheinbaren Entslammungspunkt an, d. h. als denjenigen Wärmegrad, bei welchem unter dem jeweiligen Barometerstande die Entflammung eintritt. Beträgt die Abweichung des zweiten Ergebnisses von dem ersten 10 oder mehr, so ist eine nochmalige Wiederholung der Prüfung erforderlich. Wenn alsdann zwischen den 3 Ergebnissen sich größere Unterschiede als 11/20 nicht vorfinden, so ist der Durchschnittswerth aus allen 3 Ergebnissen als scheinbarer Entflammungspunkt zu betrachten. Sollten sich ausnahmsweise stärkere Abweichungen zeigen, so ist die ganze Untersuchung mit größerer Sorgfalt zu wiederholen. Ist der eben gefundene, dem Mittelwerth der wiederholten Untersuchungen entsprechende Entflammungspunkt niedriger als der nach der Umrechnungstabelle ermittelte maßgebende Entslammungspunkt, so ist das untersuchte Erdöl den Beschränkungen des § 1 der Verordnung unterworfen.

Will man noch denjenigen Entflammungspunkt ermittelu, welcher bei Zugrundelegung des normalen Barometerstandes (760mm) an die Stelle des unter dem jeweiligen Barometerstande gefundenen Entflammungspunktes treten würde, so sucht man zunächst in der dem letzteren Barometerstande entsprechenden Spalte der Umrechnungstabelle S. 168 diejenige Gradangabe, welche dem beobachteten Entflammungspunkte am nächsten kommt. Hierbei werden Bruchtheile von einem halben Zehntel oder mehr für ein volles Zehntel gerechnet, geringere Bruchtheile aber unberücksichtigt gelassen. In der Zeile, in welcher die hiernach berechnete Gradangabe steht, geht man bis zu derjenigen Spalte, welche oben mit 760 überschrieben ist. Die Zahl, bei welcher jene Zeile und diese Spalte zusammentreffen, zeigt den gewünschten Entflammungspunkt.

Beispiel: Der Barometerstand betrage 727mm. Da eine besondere Spalte für 727 in der Tabelle nicht vorhanden ist, so ist die mit 725 überschriebene entsprechende Spalte maßgebend. Das erste Proben habe ergeben 19,00, das zweite 20,50, das hiernach erforderte dritte 19,50. Der Durchschnittswerth beträgt somit 19,670. Derselbe wird abgerundet auf 19,70. In der mit 725 überschriebenen Spalte findet man als der Zahl 19,7 am nachsten kommend die Zahl 19,8. In der Zeile, in welcher diese Zahl steht, findet man jetzt in der mit 760 überschriebenen Spalte die fettgedruckte Zahl 21,0. Die letztere ist somit der auf den Normalbarometerstand umgerechnete Entflammungspunkt des untersuchten Erdöles.

Umrechnungstabelle: Barometerstand in Millimeter. 685 | 690 | 695 | 700 | 705 | 740 | 745 | 720 | 725 | 730 | 735 | 740 | 745 | 750 | 755 | | 760 | | 765 | 770 | 775 | 780 | 785

		·			<u>'                                    </u>	1			-	-	<u> </u>		<u>.                                    </u>	<u> </u>						
,	E	ntfla	ımı	nng	gspu	nkt	e na	ach	Gra	id (	les	hun	dert	theil	igen	Ther	non	ete:	rs.	
	16,4 16,6 16,9 17,1 17,4 17,6 17,9 18,1	17,2 17,7	$17.4 \\ 17.9$	$\frac{17,6}{18,1}$	17,8 18,3	17,9 18.4	18,1 18.6	$\frac{18,3}{18,8}$	$\frac{18,5}{19,0}$	18,6 19.1	18,8 19,3	19.0 19.5	19,2 19,7	19,3 19,8	19,0 19,5 20,0 20,5	19,2 19,8 20,2 20,7	19,9 20,4	$\frac{20,0}{20,5}$	20,2 20,7	20,4 20,9
	18,4 18,6	18,7	18,9	19,1	19,3	19,4	19,6	19,8	20,0	20,1	20,3	20,5	20,7	20,8	21,0	21,2	21,4	21,5	21,7	21,9
	48,9 49,4 49,4 49.6 49,9 20,4 20,4 20,6	19,7 20,2	19,9 $20,4$	20,1 20,6	20,3 $20,8$	20,4 $20,9$	$\frac{20,6}{21,1}$	$\frac{20,8}{21,3}$	$\frac{21.0}{21.5}$	21,1 21,6	21,5 21.8	21,5 22,0	$\frac{21,7}{22,2}$	21,8 22,3	21,5 22,0 22,5 23,0	22.7	22,4 $ 22,9$	22,5 23,0	22,2 $22,7$ $23,2$ $23,7$	22,9 23,4
	20,9 21,1 21,4 21,6 21,9 22,1 22,4 22,6	21,2 21,7 22,2	21,4 21,9 22,4	21,6 22,1 22,6	21,8 22,3 22,8	21.9 $22.4$ $22.9$	22,1 22,6 23,1	22,3 $22,8$ $23.3$	22.5 $23.0$ $23.5$	22,6 23,4 23,6	22,8 23,5 23,8	23,0 23,5 24.0	$23.2 \\ 23.7 \\ 24.2$	23,3 23,8 24,3	23,5 24,0 24,5 25,0	23,7 24,2 24,7	$23,9 \\ 24,4$	24,0 $24,5$ $25,0$	24,2 $24,7$ $25,2$	24,4 24,9 25,4

Bei Feststellung dieses Entflammungspunktes von 210 ist man auf Grund der Versuche, welche im Kaiserlichen Gesundheitsamt<sup>3</sup> und von R. Weber (vgl. 1881 241 277. 383) ausgeführt wurden, von der Annahme ausgegangen, daß der Punkt der Bildung gefahrbringender Dämpfe in der Lampe erst 10° über der Temperatur liegt, bei welcher sich mittels des Abel'schen Apparates entflammbare Dämpfe nachweisen lassen, so daß bei dem Entflammungspunkt von 210 in den Lampen erst eine Erwärmung des Oeles auf 31º gefahrbringend würde. Dieser Unterschied von 100 zwischen Entflammungs- und Gefahrpunkt ist aber nach C. Engler (Chemische Industrie, 1882 S. 106) entschieden zu hoch gegriffen. Die Weber'sche Versuchsreihe erscheint ihm nicht geeignet als Grundlage für die Feststellung des gesetzlichen Entflammungsminimums zu dienen, da sie in 350cc fassenden Gefäßen mit nur 20cc Oel angestellt sind, somit wenig den thatsächlichen Verhältnissen in der Lampe entsprechen. Es war vorauszusehen, dass in einem gegebenen Gefäse die Schnelligkeit und Leichtigkeit der Bildung explosiver Dämpfe von der Oelmenge abhängig sind. Engler fand dem entsprechend bei der Prüfung von 6 verschiedenen Oelen mittels des Abel schen Apparates unter Anwendung der normalen Füllung von etwa 75cc und bei nur 30cc Erdöl Unterschiede in der Entflammungstemperatur von 2,5 bis 11,50.

Es ist ferner zu berücksichtigen, dass bei zwei verschiedenen Oelsorten von gleichem Entflammungspunkt die Temperaturgrade der Bildung gefahrbringender Dämpfe nicht gleich hoch über dem Abel schen Entflammungspunkt liegen, weil nicht bloß die Menge, sondern auch die Beschaffenheit der flüchtigen Verbindungen den Explosionspunkt eines Oeles beeinflusst. Die Gefahr einer Explosion in der Lampe beginnt schon, wenn die Oeltemperatur 7 bis 80 über den Abel-Test gestiegen ist; ein Oel von 21º Abel-Test wird also bei 28 bis 29º gefahrbringend. Da sich die Temperatur des Oeles in der Lampe um 2 bis 50 über die Temperatur der umgebenden Luft erwärmt, da nach den Untersuchungen Weber's außerdem auch noch eine besondere Dampfbildung am Dochte stattfindet, so beginnt also mit einem solchen Oel schon bei 24 bis 270, im Mittel bei 25,50 Lufttemperatur die Explosionsgefahr. Dies ist jedoch eine Luftwärme, die in Deutschland zur Sommerszeit durchweg sehr häufig überschritten wird; auch stark geheizte Zimmer zeigen oftmals diese Temperatur besonders an der Decke, an welcher ja nicht selten Erdöllampen aufgehängt sind. Wollte man das Publikum auch der wärmeren Hälfte Deutschlands sicher stellen, so müßte unter Zugrundelegung einer Maximaltemperatur von 320 und unter der Voranssetzung gut construirter Lampen, in welchen sich das Oel nur um 30 über die umgebende Luft erwärmt, sowie bei einer Differenz von 80 zwischen Gefahrpunkt und

<sup>3</sup> Entwurf einer kaiserlichen Verordnung über Verkauf ron Petroleum. (Anhang S. 15.)

Abel-Test ein Entflammungsminimum von 270 festgesetzt werden. In England fordert man 730 F. oder 22,80 C. nach dem Abel schen Apparat, in Frankreich 350 nach Granier, dessen Apparat etwa 6,5 bis 8,50 höhere Zahlen gibt, sonach etwa 26,5 bis 28,50 nach Abel, und in Zürich 340 mit einem elektrischen Apparat (vgl. 1879 234 55), entsprechend 25 bis 270 nach Abel. Alle übrigen Staaten verlangen, soweit darin gesetzliche Regelungen überhaupt vorhanden sind, höhere Entflammungsminima. Noch in keinem Lande hat man es gewagt, den gesetzlichen Entflammungspunkt so niedrig zu stellen, wie es in der Kaiserlichen Verordnung für das Deutsche Reich geschieht und so wird die Folge der neuen Verordnung sein, daß nicht bloß das Publikum trotz einer sehr eingreifenden, lästigen und kostspieligen Maßregel des nöthigen Schutzes entbehrt, sondern auch daß andern Orts als zu feuergefährlich abgewiesene Oele in Deutschland abgesetzt werden. (Vgl. O. Braun 1882 243 479.)

Wenn nun aber Engler in Rücksicht auf die Vertheuerung des Erdöles, welche eine Erhöhung des Entflammungspunktes auf 270 zur Folge haben würde, schliefslich nur 230 fordert, so ist dagegen zu bemerken, dafs, wenn auch bei den meisten Lampen nur eine Temperaturzunahme von 3 bis 50 stattfindet, dies doch keineswegs überall der Fall ist. Bei einer Anzahl Versuche, welche Referent mit guten Brennern (von Beckmann in Hannover und Schuster und Baer in Berlin), die zum Zweck photometrischer Messungen auf cylindrische Glasbehälter geschraubt waren, wie sie z. B. für Küchenlampen gebraucht werden, stieg die Temperatur des Oeles innerhalb 3 Stunden bei 21º Zimmertemperatur bei Brennern mit 24<sup>mm</sup> Dochtweite, welche 92,5 bis 102g Erdöl gebrauchten, von 21 auf 30,4 und 30,60, bei 17mm Dochtweite und 73 bis 85g Oelverbrauch auf 31 und 31,20, bei kleineren Rundbrennern auf 28 und 29,10. Bei den in Küchen, auf Vorplätzen u. dgl. verwendeten Flachbrennern ist die Temperatursteigerung, wie Hörler (1879 234 57) fand, noch größer. Es würde sich daher empfehlen, auch für Deutschland einen Entflammungspunkt von 270 zu fordern.

Der Apparat zur gefahrlosen Untersuchung von Erdöl auf seine Entzündlichkeit von P. Semmler in Lieberose (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 18065 vom 22. Januar 1881) besteht aus einem geschlossenen Gefäß a (Fig. 11 Taf. 13) mit zwei runden Oeffnungen im Deckel. In die eine Oeffnung wird ein bis fast zum Boden reichendes Rohr b eingelöthet, in die andere ein Thermometer t eingesetzt. Das Gefäß wird nun bis zu  $^3|_4$  seiner Höhe mit dem zu untersuchenden Erdöl gefüllt; dann erwärmt man das Erdöl auf etwa  $44^0$  und hält ein brennendes Zündholz über die Oeffnung von b.

Entzündet sich das entwickelte Gas sofort, so ist das Erdöl gefährlich; muß man jedoch wiederholt seine Oberfläche berühren, ehe es sich entzündet, so ist es ungefährlich. Dadurch, daß sich nur das Gas in dem engen Rohr b entzünden kann, ist jede Explosionsgefahr beim

Untersuchen ausgeschlossen; hat eine Entzündung stattgefunden, dann deckt man den Deckel d auf und die Flamme muß sofort erlöschen. — Der Apparat wird begreiflicherweise wenig Beifall finden. F.

## Ueber die Analyse von Dynamiten; von G. Lunge.

Schon längst hat man erkannt, daß es bei der Analyse eines Dynamites zu groben Irrthümern führen kann, wenn man sich damit begnügt, das Nitroglycerin durch ein Lösungsmittel auszuziehen und nach dem Trocknen zu wägen, wobei die Grenze zwischen der Verjagung von Feuchtigkeit und einem Verlust durch Verdampfung von Nitroglycerin kaum zu ziehen ist. Noch weniger zuverlässig ist eine Wägung des unlöslichen Rückstandes. Ohnehin kann man diese Methode nur bei ganz einfachen Guhr-Dynamiten anwenden, nicht aber bei den Gelatine-Dynamiten, welche jetzt so sehr in Aufnahme kommen.

Man hat es daher von verschiedenen Seiten für nothwendig erklärt, den Stickstoffgehalt des Dynamites bezieh. den des daraus extrahirten Nitroglycerins zu bestimmen. Dann wird, was wohl keinerseits als ungerecht bestritten werden dürfte, ein nicht vollkommen nitrirtes Produkt nur nach seinem Stickstoffwerthe (18,5 Th. Stickstoff = 100 Th. Trinitroglycerin) angeschlagen. Die früheren Methoden kann man jetzt ganz außer Acht lassen, seitdem Hempel in der Zeitschrift für analytische Chemie, 1881 Bd. 20 S. 82 gezeigt hat, daß das Nitroglycerin, sowie andere Salpetersäure-Ester, sich nach der von Crum gefundenen Methode, welche ich durch die Construction des "Nitrometers" zugänglicher gemacht habe, analysiren lassen und zwar ebenso leicht und genau, wie dies mit der Salpetersäure und deren anorganischen Salzen der Fall ist. Er hat aber mit Recht hervorgehoben, daß man Kieselguhr-Dynamit nicht gut in meinem Nitrometer behandeln könne, weil die Einführung des breiförmigen Gemenges unbequem ist, und hat daher ein eigenes Instrument für die Dynamit-Analyse construirt, welches a. a. O. beschrieben und abgebildet ist.

Wo es sich nur um direkte Bestimmung des Stickstoffgehaltes eines Guhr-Dynamites handelt, dürfte wohl dieser Apparat von Hempel sich als sehr schnell arbeitend und verhältnifsmäßig bequem sehr bald einbürgern. Wenn man dagegen mit anderen complicirteren Dynamiten zu thun hat, läßt eine so einfache Bestimmung im Stiche; man muß dann doch zu einer Isolirung des Nitroglycerins in Substanz greifen und kann ich nicht besser thun, als auf die ausgezeichnete und erschöpfende Arbeit von F. Heß über diesen Gegenstand (vgl. Jahresbericht der chemischen Technologie, 1881 S. 338) hinzuweisen. Heß hebt darin hervor, daß man jedenfalls das Nitroglycerin selbst analysiren solle, und empfiehlt dazu statt der Hempel schen Apparate, auf mein Nitrometer

zurückzugreifen, welches allerdings ungleich einfacher in der Construction und bequemer in der Handhabung ist. Bei Gelegenheit der Untersuchung einiger Gelatine-Dynamite, welche mir vor kurzem vorlagen, hatte ich Veranlassung, obigen Fragen selbst näher zu treten, und möchte mir erlauben, meine dabei gemachten Beobachtungen an dieser Stelle mitzutheilen.

Nitroglycerin selbst — sei es ganz rein, oder enthalte es Feuchtigkeit, Harz u. dgl. gleichmüſsig durch reine Masse vertheilt, wie man es bei dem Verdunsten einer ätherischen Lösung bekommen wird, — läſst sich im Nitrometer mit gröſster Leichtigkeit, Schnelligkeit und Genauigkeit analysiren. Man wird hierzu entweder das von mir schon früher angegebene "Nitrometer für Säuren", oder das erst neuerdings construirte "Nitrometer für Salpeter" (vgl. 1882 243\*421) anwenden können. In ersterem kann man höchstens 0g,12, in letzterem nicht unter 0g,3 und nicht über 0g,35 Nitroglycerin anwenden. Diese Begrenzung der zu verwendenden Menge ist die einzige, aber nicht ernstliche Schattenseite der Methode.

Man wägt das Kölbchen o. dgl., in welchem sich der Verdunstungsrückstand befindet, tropft die nöthige Menge in den Becher des Nitrometers und wägt zurück. Hat man zu wenig genommen, so gibt man noch etwas zu; hat man aber schon zu viel eingetropft, so daß das beim Schütteln entwickelte Stickoxydgas nicht Raum genug vorfinden würde, so hilft man sich durch den Kunstgriff, daß man ein kleines Röllchen Filtrirpapier abwägt, etwas Nitroglycerin aus dem Becher des Nitrometers damit außaugt und die entnommene Menge durch eine zweite Wägung des Röllchens feststellt, um sie von der früher gewogenen Menge abzuziehen. Nun gießt man etwa 2cc concentrirte reine Schwefelsäure in den Becher, saugt diese mit dem Nitroglycerin ein und spült mit einer Menge von etwa 2 und 1cc Säure nach, worauf wie gewöhnlich geschüttelt wird. Die Arbeit dauert nur wenige Minuten, worauf man den Apparat ¼ Stunde stehen läßt und dann abliest.

Wenn der Dynamit außer Nitroglycerin nur noch Nitrocellulose enthält (eigentliche Spreng-Gelatine), so kann man ihn auch direkt im Nitrometer analysiren, indem man ein Stückchen abwägt, in dem Becher des Nitrometers selbst mit Schwefelsäure auflöst und die Lösung einsaugt. Dann erfährt man natürlich den Gesammtstickstoff und kann, wenn man will, das Nitroglycerin nach dem Extrahiren mit wasserfreiem Aether und nochmalige Behandlung im Nitrometer für sich bestimmen. Dagegen lösen sich die mit nicht nitrirter Cellulose bereiteten Dynamite in Schwefelsäure zu laugsam auf, um ihr direktes Einbringen in das Nitrometer empfehlen zu können; hier muß eben auch die Extraction mit Aether vorhergehen, welche übrigens bei Anwendung eines Soxhlet'schen Apparates (1879 232\*461) eine sehr einfache Arbeit ist.

Ganz unentbehrlich wird eine solche Extraction bei den Dynamiten, welche Salpeter enthalten, der natürlich im Nitrometer seinen Stickstoff ebenfalls als NO abgeben würde. Es ist aber gerade eine ungemein

bequeme Methode, zunächst den Gesammtstickstoff, dann denjenigen des mittels Aether ausgezogenen Produktes (Nitroglycerin) und endlich den des Lösungsrückstandes nach völligem Auswaschen mit Wasser (Pyroxylin) zu bestimmen; oder aber man extrahirt diesen selben Lösungsrückstand mit Aetheralkohol (Pyroxylin) und behält dann den Salpeter im Rückstande.

Den sogenannten Trauzl'schen Dynamit (Nitroglycerin, Cellulose und Salpeter) kann man folgendermaßen analysiren: Eine größere gewogene Menge (etwa 10g) wird im Exsiccator 24 Stunden stehen gelassen; durch Rückwägen erfährt man die Feuchtigkeit. Nun extrahirt man mit wasserfreiem Aether, was am besten geht, wenn man die Substanz in eine eylindrische Düte von Filtrirpapier bringt, die man nach der Extraction herausnimmt, zufaltet und bis zum Verdunsten alles Aethers vor dem Wägen liegen läfst. Das Gewicht des Rückstandes sollte sehr nahe dasjenige des rohen Nitroglycerins ergänzen, welches man nach Verjagen des Aethers aus dem Auszuge bei mäßiger Wärme erfährt. Von letzterem Produkte wird eine kleine Probe im Nitrometer analysirt und das Rein-Nitroglycerin daraus berechnet; am besten macht man zwei solche Bestimmungen. Der oben erhaltene Rückstand wird in dem cylinderförmigen Filter selbst in einem dazu passenden Scheidetrichter anhaltend mit heißem Wasser gewaschen, bis die Reaction auf Salpeter vollkommen verschwunden ist; der jetzt bleibende Rückstand wird erst einige Stunden bei 70 bis 80%, dann mindestens 24 Stunden im Exsiccator getrocknet und gewogen. Derselbe besteht aus Cellulose, zuweilen mit ein wenig (1 bis 2 Proc.) Nitrocellulose. Wenn diese bestimmt werden soll, was meist nicht lohnen wird, so kann man sie durch Schwefelnatrium oder durch Aetheralkohol ausziehen. Den Salpetergehalt erfährt man himreichend genau durch den Gewichtsverlust des mit Aether extrahirten Rückstandes beim Ausziehen mit Wasser; will man aber ganz genau verfahren, so sammelt man die Waschwässer, verdampft sie zur Trockene, wägt und analysirt einen kleinen Theil im Nitrometer.

Zum Schlusse möchte ich noch erwähnen, daß ich auch Versuche angestellt habe, ob eigentliche Nitrokörper beim Schütteln mit Schwefelsäure und Quecksilber ihren Stickstoff ebenso als Stickoxyd abgeben, wie dies die Salpetersäure-Ester thun. Es war dies, wenn auch nicht wahrscheinlich, doch nicht geradezu unmöglich, da sich ja unter diesen Umständen Sulfosäuren bilden und die frei werdende Salpetersäure auf das Quecksilber wirken konnte, z. B.  $C_6\,H_5\,NO_2 + SO_4\,H_2 = C_6\,H_5\,SO_3\,H + NO_3H$ . Aber Nitrobenzol mit Schwefelsäure gab auch beim heftigsten Schütteln im Nitrometer keine einzige Gasblase ab und wurde überhaupt nicht verändert; man darf wohl annehmen, daß auch die anderen eigentlichen Nitrokörper diesen Unterschied von den Salpetersäure-Estern des Glycerins, der Cellulose und anderen analogen Verbindungen zeigen werden.

# Ueber die Ursache der sauren Reaction mancher Papiersorten; von Prof. Dr. Feichtinger in München.

In der jüngsten Zeit war ich mehrmals veranlast, verschiedene Sorten Schreib- und Druckpapiere auf Beimischung von Holzschliff, erdigen Füllstoffen u. dgl. zu untersuchen. Hierbei machte ich die mich überraschende Beobachtung, dass alle von mir untersuchten Papiersorten mit Harzleimung mehr oder weniger stark sauer reagirten, während bei keinem Papiere mit thierischer Leimung diese Eigenschaft nachgewiesen werden konnte. Da mir nicht bekannt ist, dass von Anderen schon ähnliche Beobachtungen vorliegen und da es mir von großer Wichtigkeit (namentlich mit Rücksicht auf Haltbarkeit derartiger Papiere) schien, die Ursache der sauren Reaction festzustellen, so unterwarf ich eine größere Anzahl von Papieren einer näheren Untersuchung, deren Resultate ich hiermit der Oeffentlichkeit übergebe.

Ob ein Papier sauer reagirt, läßt sich ganz einfach dadurch ermitteln, daß man ein befeuchtetes blaues Lackmuspapier zwischen das zu untersuchende zusammengefaltete Papier einlegt; die Rothfärbung des Lackmuspapieres tritt bei stark sauer reagirenden Papieren oder solchen mit schwacher Harzleimung (wie Druckpapiere) schon in kurzer Zeit ein, während bei schwach sauer reagirenden Papieren oder solchen mit starker Harzleimung die Rothfärbung oft erst nach 1/2 bis 1 Tag sich bemerkbar macht.

Die Untersuchung begann ich damit, daß ich die verschiedenen sauer reagirenden Papiere einmal mit kaltem Wasser behandelte und das andere Mal mit Wasser kochte, daß ich dann die erhaltenen wässerigen Flüssigkeiten einer näheren Prüfung unterwarf. Das Resultat war, daß bei allen Versuchen in dem vom Papier abfiltrirten Wasser Chlorbarium einen starken Niederschlag erzeugte, während auf Zusatz von Silbersalz in einigen Fällen gar keine Trübung, in anderen aber nur eine Opalisirung eintrat. Durch diese Versuche wurde nun zunächst festgestellt, daß die saure Reaction nur von freier Schwefelsäure oder von einem sauer reagirenden schwefelsauren Salz (schwefelsaurer Thonerde) herrühren kann.

Zur Entscheidung der Frage, ob die Schwefelsäure im freien Zustande in den sauer reagirenden Papieren enthalten sei, wurden dieselben Papierproben 2 mal hinter einander (je 2 Tage lang) mit 90 procentigem Weingeist in der Kälte behandelt und der filtrirte Weingeist in einer Glasschale durch Verdampfung im Wasserbade verjagt. Der hierbei erhaltene harzige klebende Rückstand reagirte in allen Fällen sauer; ebenso reagirte das mit demselben gekochte Wasser sauer und letzteres gab, mit Salzsäure angesäuert und mit Chlorbarium versetzt, einen Niederschlag von schwefelsaurem Baryt. Hierdurch ist aufs

Entschiedenste nachgewiesen, daß die saure Reaction der von mir untersuchten Papiere mit Harzleimung nur von einem Gehalte an freier Schwefelsäure herrührt.

Ich habe auch versucht, die vorhandene Menge von freier Schwefelsäure in 3 verschiedenen stark sauer reagirenden Schreibpapiersorten zu bestimmen; hierzu wurden die Papiere, wie vorhin angegeben, mit Weingeist behandelt und nach dem Verdampfen des Weingeistes der harzige Rückstand mit Wasser gekocht und in demselben die Schwefelsäure durch Chlorbarium gefällt. Hierbei erhielt ich für je einen Bogen:

1. Papiersorte 0,006s schwefelsauren Baryt, entspr. 0,0025s freier Schwefelsäure
2. 0,004 0,0016
3. 0,0045 0,0018

Die in den Papieren enthaltene freie Schwefelsäure läfst sich denselben durch Behandlung mit Wasser nur allmählich entziehen; denn ein und dasselbe Papier, 4 mal hinter einander mit Wasser ausgekoeht, reagirte immer noch, wenn auch in schwächerem Grade sauer; leichter vollzieht sieh dies mit Weingeist, denn nach 2 maliger Behandlung mit Weingeist reagirt das Papier nicht mehr sauer. Warum das Wasser das saure Papier weniger leicht entsäuert, rührt von der Harzleimung her, welche ein Eindringen des Wassers in das Innere des Papieres ersehwert; Weingeist löst dagegen das Harz auf und der Weingeist kann dann nachher leicht in das Papier eindringen und letzterem den ganzen Gehalt an freier Schwefelsäure entziehen.

Es entsteht nun die wichtige Frage, woher rührt der Gehalt an freier Schwefelsäure in den Papieren mit Harzleimung? Derselbe kann, wenn man die bei der Papierfabrikation stattfindenden Prozesse näher ins Auge faßt, in zwei Ursachen liegen und zwar entweder: 1) in der Behandlung des Papierzeuges nach der Chlorbleiche mit unterschwefligsaurem Natron (Antichlor), wobei sich bekanntlich freie Schwefelsäure bildet, welche aus dem Papierzeuge durch Auswaschen mit Wasser nicht vollständig wieder entfernt wurde, oder 2) von der Verwendung des Alauns oder schwefelsaurer Thonerde beim Leimen, indem das Thonerdesalz durch die Pflanzenfaser in Folge von Flächenanziehung zersetzt wird, ähnlich wie in der Färberei, so daß basisches Salz von der Pflanzenfaser abgeschieden und daneben freie Säure gebildet wird.

Welche von diesen beiden Ursachen die saure Reaction hervorruft, hierüber geben meine Versuche allerdings noch keinen bestimmten Aufschlufs; nur der Umstand, daß alle Papiere mit Harzleimung, welche ich bisher untersuchte, sauer reagirten, während bei den mir zu Gebote gestandenen Papieren mit thierischer Leimung diese Eigenschaft nicht bemerkbar war, spricht mehr dafür, daß durch die Verwendung des Alauns bei der Harzleimung freie Schwefelsäure in die Papiermasse gebracht wird und darin verbleibt. Um daher vollständige Sicherheit hierüber zu erhalten, müssen noch weitere eingehende Untersuehungen,

wie über das Verhalten des Papieres vor und nach dem Leimen u. dgl., angestellt werden. Ich habe auch die Absicht, diesen höchst wichtigen Gegenstand noch weiter zu verfolgen, wenn es mir gelingt, in den Besitz des hierzu nothwendigen Materials zu gelangen; ich möchte aber schon jetzt die Papierfabrikanten in ihrem Interesse darauf aufmerksam machen und sie veranlassen, ebenfalls dahin bezügliche Untersuchungen auszuführen oder ausführen zu lassen.

Dafs ein Gehalt an freier Schwefelsäure die Haltbarkeit des Papieres bedeutend beeinträchtigt, ist wohl nicht zu bezweifeln; es ist ja bekannt, dafs, wenn nach der Chlorbleiche des Papierzeuges in letzterem nur eine Spur von Chlor oder freier Säure zurückbleibt, dadurch die Qualität des Papieres in hohem Grade beeinflufst wird. Ich habe versuchsweise einige stark sauer reagirende Papiere 14 Tage in ein Wasserbad, welches nur bei Tage erwärmt wurde, eingelegt und nach 14 Tagen waren sämmtliche Papierproben ganz brüchig geworden. Auch in anderer Beziehung kann ein Gehalt an freier Schwefelsäure von Nachtheil sein, indem dadurch (namentlich in feuchten Lokalen) die Schwärze der mit Tinte gemachten Schrift allmählich zerstört wird.

## Ueber Patinabildung; von Prof. Dr. Rud. Weber.

(Fortsetzung der Abhandlung S. 125 d. Bd.)

Es erschien indessen geboten, nunmehr auch das Verhalten verschieden zusammengesetzter Metalllegirungen direkt zu beobachten und unmittelbar festzustellen, welche Erscheinungen auftreten, wenn diese Gegenstände nun während einer längeren Dauer der Wirkung der Luft und zwar mit der Maßgabe ausgesetzt sind, daß einerseits die sie umgebende Atmosphäre der Patinabildung nicht gerade besonders günstig und andererseits aber so beschaffen ist, wie sie im Gebiete großer Städte nicht wohl besser angetroffen wird. Zu beiden Versuchsreihen wurden Platten verwendet.

Zur Ausführung der ersten Reihe, welche, schon vor mehreren Jahren begonnen, nunmehr abgeschlossen ist, wurden Versuchsplatten an einer dem Hofe zugekehrten Wand des Abgeordnetenhauses befestigt und daselbst während  $2^4$ /<sub>2</sub> Jahren unberührt dem Witterungseinflusse überlassen. Diese Platten enthielten:

	Ι			II		
Kupfer	,	. 86,20	Kupfer			74,61
Zinn .		. 13,96	Zink .			$25,\!04$
		100.16.	Blei .			
		,	Zinn .			0,20
					-	100.24.

Der Verfasser verdankt dieselben der Firma Gebrüder Siemens in Charlottenburg, welche seiner Zeit Eichgefäse anzusertigen hatte, die sehr

strengen Bedingungen genügen mußten, aus den reinsten Materialien und durch wiederholtes Umschmelzen dicht hergestellt waren. Sie wurden gehobelt, geschliffen, aber nicht polirt und vor dem Beginn des Versuches mit Alkohol abgewaschen. Sie waren dicht neben einander befestigt. Sehr verschieden war nun nach Verlauf jener Zeit die Oberflächenbeschaffenheit der Platten.

Auf der Messingplatte hatte sich eine wesentlich stärkere oxydische Deckschicht als auf der Bronzeplatte entwickelt; dieselbe hatte eine tiefdunkle Färbung, war matt, rauh, an Metall gar nicht erinnernd; sie zeigte keine Spur eines grünen Tones.

Die Bronzeplatte war ungleich heller; ihre dünnere, etwas transparente, dabei entschieden glattere Deckschicht ließ einen Schein der Farbe des Metalles durchblicken. Deutlich machte sie den Eindruck, daß die Oxydation weniger tief um sich gegriffen hatte, daß ungleich weniger Metall in Oxyd verwandelt war. Dieser die dunkle Färbung begleitende stärkere Grad der Corrosion der Messingplatte bekundet einen schnelleren Vergang derselben.

Der Gehalt an Zink bezieh. an Zinn ist bei der Statuenbronze im Allgemeinen geringer als in den hier angewendeten Platten. Allein es war Zweck dieser Versuche, recht augenfällig das verschiedene Verhalten der Kupferzink- und Kupferzinnlegirungen vorzuführen.

Eine so günstige, freie Atmosphäre, wie sie im Inneren großer Städte nicht wohl besser angetroffen wird, bieten in Berlin der Leipziger Platz und die Gärten in dessen Umgegend dar. Hier und zwar im Garten des Herrenhauses wurde die zweite Versuchsreihe angestellt. Die Probeplatten, welche üblichen Bronzemischungen entsprachen, wurden an einer der Wetterseite zugekehrten Giebelwand befestigt. Schon nach der kurzen bis jetzt verstrichenen Zeit von 9 Monaten zeigt sich eine deutliche Verschiedenheit hinsichtlich des stärkeren Angriffes sowie der Farbe der Platten. Die Kupferzinklegirungen (Nr. 1 und 2) sind dunkel geworden, haben das metallische Aussehen verloren, wogegen die reinen Kupferzinnlegirungen den metallischen Glanz großentheils bewahrt und ein etwas rötheres Colorit angenommen haben. Der Einfluss des Arseniks giebt sich durch den dunkleren Farbenton der betreffenden Platten zu erkennen. — Ueber den weiteren Verlauf dieser Versuchsreihe, welche auch auf das Verhalten von Phosphor-, Mangan- und Aluminium-Bronze und von Antimon haltigen Legirungen sich bezieht, wird seiner Zeit Nachricht gegeben werden.

Mit diesen in kleinem Maßstabe ausgeführten Versuchen stehen nun auch die an öffentlichen Denkmälern, sowie an Messing- und Bronzegegenständen gemachten Beobachtungen im Einklange. Sehr dunkel gefärbt sind z. B. die oben erwähnten, in Berlin aufgestellten Statuen, deren Zinkgehalt sich beziffert: Rossebändiger 15,6, Löwenkämpfer und Brandenburg-Statue 9,7 bis 8,6, Friedrich-Standbild 8,9 Proc. Ihre rauhe,

stumpfe Oberflächensehicht bekundet eine kräftige, rasch fortsehreitende Oxydation. Sehon kurze Zeit nach der mühsamen Säuberung ist das Friedrich-Denkmal in Berlin wieder sehwarz wie früher geworden und das Jahre lang fortgesetzte Bestreichen mit Oel hat auf dieses Erzbild keinen Sehein einer Patina hervorgerufen, hat deren Oberfläche nicht verbessert. Dieser Zustand, den viele Statuen in anderen Städten theilen, ist wegen der Erhaltung derselben in so fern ein bedenklicher, als durch die rasche Oxydbildung viel Metall fortgeführt wird, was den sehnellen Vergang feiner Conturen nothwendig zur Folge hat. Dazu kommt das unsehöne Ansehen solcher Erzgüsse. Da ist denn nicht wohl ein anderes Abhilfsmittel erfindlich zu machen als die Anbringung eines möglichst wenig bemerkbaren Ueberzuges, welcher nach erfolgter Säuberung von der rauhen, stumpfen Oxydschicht nun den Zutritt der Luft abhält. Derselbe hindert dann auch für eine gewisse Zeit die starke Farbenveränderung.

Dem gegenüber zeigen nun doch die Zinnbronzen bessere Verhältnisse, vorausgesetzt, daß sie nicht an Plätzen aufgestellt sind, deren Atmosphäre die Patinabildung in Folge eines Gehaltes an Schwefel enthaltenden Gasen, au Kohlenqualm u. dgl. naturgemäß ausschließt. sei bezüglich der Berliner Bronzen auf das mehrerwähnte Geschützrohr (vor dem Zeughause) verwiesen, welches in der Nähe der geschwärzten Friedrich-Statue seine schöne grüne Patina behalten hat, obschon es vollständig sich selbst überlassen geblieben ist. Das Standbild des Großen Kurfürsten mit der Sklavengruppe ist das zweite sehr lehrsame Beispiel. Hier sind rund 6 bis 7 Proc. Zinn neben 1,5 Proc. Zink vorhanden. Wie völlig versehieden ist doch dieses in jeder Beziehung den Stempel des Monumentalen an sich tragende Denkmal gegenüber den erwähnten zinkischen Gebilden beschaffen. Sein Metall ist so widerstandsfähig, daß selbst die feinsten Ciselirungen einen Zeitraum von mehr als 11/2 Jahrhundert überdauert haben. Die ungünstigen Veränderungen der Färbung sind der Analyse des Ueberzuges gemäß auf die derzeit vorhandenen Sehwefel haltenden Nebenbestandtheile der Luft zurückzuführen, welche die dichtere Bebauung, der große Verbrauch an fossilen Kohlen, die stärkere Verunreinigung des Flufswassers unausbleiblich zur Folge hat. Ein schützender, absehliefsender Ueberzug ersehien wohl als das einzige Sehutzmittel gegen stärkere Schädigungen in der Folgezeit.

Unter besonders günstigen Umständen kann, wie bei Gebrauchsgegenständen aus Messing, auch bei Statuen, welche reichlich Zink enthalten, der zuerst entstehende schwarze Besehlag zum Theil zu einer grünen, darüber in größerer oder geringerer Ausdehnung ausgebreiteten Decksehieht sich umbilden. Ein höchst lehrreiches Beispiel dieser Art ist das Standbild des Kurfürsten Johann Wilhelm auf dem Markte zu Düsseldorf (1711 errichtet). Große Flächen dieses Denkmals sind mit grüner, leuchtender Patina überkleidet, so das Gesieht, die Brust und die Arme

des Reiters, desgleichen der breite Rücken des Pferdes, dessen Kopf und ein Theil des Halses. Dunkle Oxydschichten dagegen bedecken den Rücken des Reiters, theilweise auch den Bauch des Pferdes und an dem wuchtigen, die Sohlplatte berührenden Schweife wechseln grüne und dunkle Schichten vielfach ab. Es hat die grüne Patina augenfällig am schönsten an den vom Regen direkt getroffenen, insbesondere an solchen Stellen sich entwickelt, wo wegen deren Lage und Neigung nasse Niederschläge längere Zeit sich erhalten konnten. Dunkel sind dagegen die geschützt gelegenen Stellen, so die Rückenfläche des Reiters und der Bauch des Pferdes. Diese Patina hat einen etwas helleren, lichteren Farbenton als die des Kurfürsten-Denkmals zu Berlin, deren Colorit an Malachit erinnert.

Dem Hrn. Oberbürgermeister *Becker* ist der Verfasser zu großem Danke dafür verpflichtet, daß derselbe gütigst ihm die Entnahme einer Probe gewährte, welche die Analyse dieses Metalles ermöglichte. Ihr Ergebniß hat auf die Gestaltung, auf den Ausbau dieser Untersuchung einen wesentlichen Einfluß ausgeübt und zu mancherlei neuen Gesichtspunkten geführt.

Das Metall ist messinggelb, ziemlich hart und dabei spröde. Die Analyse ergab:

Kupfe	ı°			71,74
Zink				25.58
Zinn				2.37
Blei				0.91
				100,60.

Die Legirung enthält also eine sehr erhebliche Menge Zink. Trotzdem hat eine so schöne und dabei über so große Flächen verbreitete Patina sich entfaltet. Ihr Auftreten ist als überraschend zu bezeichnen und ist der Grund der Erscheinung in dafür besonders günstigen atmosphärischen Umständen zu erblicken. Die Statue befindet sich nämlich in nur geringer Entfernung vom Ufer des Rheins. Die durch die große Wasserfläche bedingte vermehrte Luftfeuchtigkeit des Ufergebietes, die feinen Niederschläge, welche aus den Rheinnebeln entstehen, dürften als die hier namentlich wirksamen Ursachen der Oxydation der schwarzen Oberflächen anzusehen sein; denn dieselbe ist, wie erwähnt, an denjenigen Stellen wesentlich weniger verändert, welche vor dem Regen geschützter liegen und an denen Feuchtigkeit, ihrer Neigung wegen, nicht haftet. So günstige Umstände walten im Inneren vieler anderer großer Städte nicht häufig ob. Der lichtere Ton der Patina erklärt sich aus dem Eingehen des Zinkoxydes in dieselbe.

Ein anderes Beispiel ist eine im sicilianischen Garten zu Sanssouci aufgestellte Amazone. Auf der dunklen, entschieden stumpfen, matten Untergrundschicht haben sich und zwar namentlich an der der Wetterrichtung zugekehrten Seite grüne Beschläge gebildet, welche gerade wegen der Entwickelung auf der dunklen, matten Schieht an die

Patinirung des Düsseldorfer Standbildes erinnern. Durch die sehr gütige Vermittelung des Hrn. Hofbaurath *Persius* ist der Verfasser in den Besitz einer Probe dieses Metalles gelangt, so daß es möglich war, eine Analyse auszuführen. Die Legirung hat eine gelbe Farbe, ist ziemlich spröde und enthält:

Kupfe	er			70,22
Zink				26,40
Zinu				1,97
$_{ m Blei}$				1,76
			_	100,35.

Auch hier ist ein großer Gehalt an Zink vorhanden und wohl nur den in den Gärten herrschenden, im Inneren großer Städte seltener obwaltenden günstigen Bedingungen ist dieser Erfolg zuzuschreiben.

An diese auf den Einflus der beiden hauptsächlichsten Legirungsmetalle Zink und Zinn sich beziehenden Erörterungen seien einige die verunreinigenden Beistofse betreffenden Bemerkungen geknüpft, auf welche der Verfasser besonders Werth legt, weil diese Nebenbestandtheile der Patinabildung wesentlich nachtheiliger sind, als man es sich vergegenwärtigt hat. In erster Linie handelt es sich hier um das Arsenik. Man hat schon vor vielen Jahren die Erfahrung gemacht, das ein geringer Gehalt von Arsen das baldige Schwarzwerden des Neusilbers verursacht, welches mit ungenügend gereinigtem Nickel hergestellt worden ist. Damit steht die in der Kupfergroßindustrie gemachte Wahrnehmung im Einklange, das auch die unreinen, besonders die Arsen haltigen Kupfersorten an der Luft sich nach einiger Zeit schwärzen.

Auf einen sehr lehrreichen Fall machte der Direktor der C. Heckmann'schen Kupferwerke, Hr. Meyer, den Verfasser freundlichst aufmerksam. Das genannte Werk bezieht nämlich beträchtliche Mengen von Rohkupfer aus südamerikanischen Kupferhütten. Obschon die Art des Transportes sowie dessen Dauer nicht wesentlich verschieden sind, so zeigen doch die Kupferblöcke der betreffenden Werke eine erhebliche Abweichung in ihrer Färbung, welche namentlich dann sehr augenfällig hervortritt, wenn diese Blöcke unweit von einander zu Haufen aufgestapelt sind. Die Färbung dieser Massen wechselt vom Braunschwarz, welches Kupfer gar nicht mehr vermuthen läfst, bis zum lichten Braun, an welchem dann grünliche Anflüge sich zu zeigen pflegen. Diese Erscheinung wiederholt sich mit Regelmäßigkeit; es handelt sich also nicht um eine Zufälligkeit. Im Freien lagernd, ändert sich dieser verschiedenartige Charakter nicht. Nun hat bei der Verarbeitung dieser verschiedenen Posten die Erfahrung, gestützt auf sorgfältige Analysen, gelehrt, dafs mit der mehr oder weniger ausgesprochenen Neigung, sich zu schwärzen, der Grad ihrer Verunreinigung, insbesondere ihr Gehalt an Arsenik, Hand in Hand geht.

Bei der Raffination des Kupfers können leicht geringe Reste von Arsen darin verbleiben; dann haben bekanntermaßen die Kupfer geringere Festigkeit und schwärzen sich an der Luft. So erklärt sich auch die an Kupferbedachungen oft zu machende Beobachtung, das innerhalb größerer, schön patinirter Kupferflächen dunkle Stellen oder größere derartige Partien auftreten, welche mit den Kanten der Tafeln abgrenzen. Der auf Kupferflächen auftretende tief schwarze Körper ist hinsichtlich seiner Widerstandsfähigkeit gegenüber den Atmosphärilien dem obigen schwarzen Kupferzinkkörper an die Seite zu stellen. Die dunkle Färbung erhält sich; der schwarze Körper erfordert zu seiner Oxydation sehr günstige Bedingungen, so die Zukehr zur Wetterseite. Zu einer sehr lehrreichen Beobachtung dieser Art geben die drei Kuppeln des Domes in Berlin Gelegenheit. Sie sind mit Kupfer bedacht, welches durchschnittlich ein dunkles Colorit angenommen hat und nur an einzelnen und zwar wenig ausgedehnten Flächen einen grünen Ton besitzt, der sich in so großer Ausdelmung auf dem unweit davon befindlichen Dache des neuen Museums entfaltet hat. Diese grünen, mehr und weniger durch dunkle Tafeln unterbrochenen Partien befinden sich bei allen drei Kuppeln in der gleichen Lage, nämlich in der Richtung zur Wetterseite.

Auflösungen von Arseniksäure und Arsensäure dienen bekanntlich seit langer Zeit als Mittel zum Färben von Bronzen und anderen Metallen. Der entstehende dunkle bezieh. schwarze Beschlag ist zweifellos nahe verwandt mit jener schwarzen Substanz; ihre chemische Natur ist so wenig wie die des schwarzen Kupferzinkkörpers klar gelegt. Sehr merkwürdig und für die Praxis der Gießerei höchst bedeutsam ist es, wie schon kleine Mengen von Arsen wirken; denn nur solche können in dem überhaupt noch walzbaren Kupfer enthalten sein.

Das unreine Kupfer überträgt sein Verhalten auf die damit hergestellten Legirungen. Die oben mitgetheilten Versuche an kleineren und größeren Platten, welche auch der Luft direkt ausgesetzt wurden, bekunden dies. Die mit Arsen verunreinigten Kupferzinnlegirungen nehmen beim Bestreichen mit obiger Kupferlösung eine dunkle, selbst schwarze Farbe an, welche an der Luft nicht verschwindet.

Für den Gufs der im Freien aufzustellenden Statuen sollten daher nur reine, namentlich auf die Abwesenheit des Arsens sorgfältig geprüfte Kupfer- und Zinnsorten verwendet werden.

In den Kupfersorten befindet sich als Nebenbestandtheil öfter etwas Antimon. Vielfach enthalten es ältere Güsse, theils absichtlich, theils zufällig beigemischt. Wiederkehrend und nicht ganz unerheblich tritt es in den egyptischen Bronzen auf; in Erzgebilden wesentlich späterer Zeit, so auch im Metalle des Kurfürsten-Standbildes, hat es sich nachweisen lassen. Es scheint weniger ungünstig als das Arsen zu wirken. Antimonlösungen färben Metalle braun und werden seit vielen Jahren zum Brüniren benutzt. Antimon haltige Kupferzinklegirungen werden durch Bestreichung mit verdünnter Kupferlösung ähnlich wie die Arsen haltigen, nur mehr ins Braune ziehend, gefärbt und es hat die bei einem geringen

Antimongehalte eintretende Färbung Aehnlichkeit mit dem gelbbräunlichen Ton mancher antiker Bronzen. Der Verfasser behält sich nähere Mittheilungen vor.

Die bisherigen Betrachtungen waren in erster Linie den Bronzegüssen der Statuen gewidmet. Solche und ähnliche Legirungen dienen nun aber für so viele Haushaltungs- und industrielle Zwecke, bei denen die mehr oder weniger leicht erfolgende Schwärzung und Corrosion täglich ins Auge fällt. Bezüglich dieses oben bereits mehrfach erwähnten, so verschiedenen Verhaltens von Messing und Bronze sei bemerkt, daß die Schwärzung der Messinggeräthe, die leicht eintretende Verfärbung der Blechtafeln in den Metall haltigen Beizen auf der Bildung des schwarzen Kupferzinkkörpers sowie auch in dem Arsen haltigen Beschlage beruht, der so leicht sich bildet und so schwer vergeht. Die stärkere Oxydationsneigung des Zinkes bedingt den schnelleren Vergang gegenüber der diesem Uebelstande ungleich weniger unterworfenen Zinnbronze, welche man in vielen technischen Fällen, wo stärkere chemische oder mechanische Angriffe zu bestehen sind, statt des vergänglicheren Messinges verwendet.

Bei dieser Gelegenheit dürfte eine kurze Bemerkung über die künstliche Patinirung am Platze und der Frage näher zu treten sein, wie sich so behandelte zinkische Legirungen bei der Aufstellung im Freien verhalten.

Das sogen. Patiniren kleiner, meistens als Zierrath dienender Gegenstände aus messingartigen Legirungen erfolgt bekanntlich durch Bestreichen mit oxydirenden Mitteln (Salmiak, Kleesalz u. dgl.), denen man Grünspan beizumischen pflegt. Die auf diese Weise rasch hervorgerufene Oxydhaut kann Aehnlichkeit in der Farbe mit der spontan und höchst langsam gebildeten Patina, aber nicht deren Dichtigkeit erlangen, wo dann Lacke und dergl. nachhelfen müssen. Dieser simmerhin günstige Erfolg legte den Gedanken nahe, jenen Prozess auch bei im Freien aufgestellten, an der Luft sich schwärzenden Erzbildern zur Anwendung zu bringen. So geschah es vor einer längeren Reihe von Jahren mit der Seidlütz-Statue auf dem Ziethenplatze in Berlin. Dabei zeigte sich nun aber, dass die künstlich grün hergestellten Flächen alsbald wieder in den dunklen, missfarbigen Ton versielen, weshalb jene Statue, wie die in ihrer Nähe aufgestellten, seiner Zeit gründlich gesäubert worden ist.

Dieser entschieden ungünstige Erfolg findet seine Erklärung in der oben geschilderten Reaction von Kupferlösungen auf zinkische Legirungen. Es bringt nämlich die atmosphärische Feuchtigkeit bei Mitwirkung der Kohlensäure Theile der entstandenen bezieh. aufgetragenen, lockeren Oxydschicht in Lösung, welche nun schwärzend auf das zinkische Untermetall wirken. Die Bildung dieser neuen dunklen Schicht wirkt nun auf eine Lockerung der künstlichen Patinaschicht vom unterliegenden

Metalle hin und so vergeht sie schnell, wie es jenes Beispiel unzweiselhaft gemacht hat. Bei Gegenständen, welche nicht der Feuchtigkeit wie frei aufgestellte Statuen ausgesetzt sind, so bei im Zimmer aufbewahrten Kunst- und Nippesartikeln, pflegt eine künstliche Patinaschicht länger unverändert sich zu erhalten. (Schluss folgt.)

## Ueber das Bleichen mit Schwefligsäure.

Im Textile de Lyon, 1881 S. 153 bespricht Marius Moyret das Verfahren des Bleichens mittels Schwefligsäure; bekanntlich werden damit Seide, Wolle, Thierfasern und Stroh gebleicht, dagegen keine vegetabilischen Fasern, da diese geschwächt würden, während das Chlor bei richtiger Anwendungsweise keinerlei schlimme Wirkung ausübt, sondern ein höchst werthvolles Bleichmittel darbietet.

Zur Bleiche der thierischen Fasern wird die gasförmige Schwefligsäure oder Bisulfite verwendet, auch Schwefligsäure in Lösung, welch letztere weniger energisch wirkt als die beiden ersteren. Bei der Bleiche mit Schwefligsäure werden die Stoffe in einer Schwefelkammer auf Stangen aufgehängt und zwar feucht, wie sie nach dem Waschen und Schleudern aus den Centrifugen kommen. Man bedeckt sie mit einer Lage dicken Tuches, welches von Zeit zu Zeit gewaschen werden muß. Nach der Beschickung der Schwefelkammer entzündet man in einer Ecke derselben den in einem eisernen Tiegel befindlichen Schwefel und verschliefst die Kammer. So lange in der Luft der letzteren noch genügend Sauerstoff vorhanden ist, brennt der Schwefel und die Schwefligsäure verdichtet sich auf der feuchten Faser. Nach Ansicht von Mogret wirkt die Schwefligsäure nur im Augenblick der Condensation bleichend und er vergleicht sie mit einer Wirkung der Säure im status nascendi, indem er das Nichtwirken der Schwefligsäure in Lösung auf das Fehlen dieses Umstandes zurückführt,1

Lange vor Raoul Pictet hatte Crace-Calvert in Manchester die Schwefligsäure in Lösung zum Bleichen der Wolle vorgeschlagen; allein die von ihm errichtete Fabrik zur Darstellung von Schwefligsäure im Großen hat längst zu arbeiten aufgehört. Je nach der Reinheit des Weiß, das man erhalten will, läfst man die Waare 12, 24 oder mehr Stunden in der Schwefelkammer. Das Bedecken mit Tuch verhindert, daß die an der Decke sich bildenden Schwefelsäuretropfen auf die Waare

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Unserer Ansicht nach verdankt die gasförmige Schwefligsäure ihre stärkere Wirkung lediglich dem Umstande, daß sie in gasförmigem Zustande bei der Berührung mit der wenig feuchten Faser höchst concentritt auftritt, während der Gehalt einer Schwefligsäure-Lösung am Sättigungspunkte seine Grenze findet.

L. und H.

fallen und sie an den Berührungsstellen zerstören. Ist das Schwefeln beendet, so jagt man die in der Kammer befindliche Luft durch Gebläse in den Fabrikkamin und unterwirft die Stoffe der Entschweflung. Dies geschieht durch eine leichte Behandlung mit lauwarmer Salzsäure. Von etwaiger Schwefelcondensation herrührende gelbe Flecken verschwinden und das Weiß tritt hervor. Manchmal wird 2 mal geschwefelt, wenn es sich um ein ganz besonderes gutes Weiß handelt. Man kann auch die Stoffe mit einer Sodalösung behandeln, in welchem Falle sich auf der Faser Natriumbisulfit bildet; es wird dieses Verfahren besonders zum Bleichen von Stroh benutzt.

Das Natriumbisulfit wird im Großen zum Bleichen von loser Wolle angewendet; man läßt die Wolle in der Natriumsulfit-Lösung einige Stunden liegen und zieht sie dann durch lauwarme Salzsäure. Im Augenblick der Wirkung der Salzsäure auf das Bisulfit hat man Schwefligsäure im status nascendi, welche die Wolle bleicht. Nach Ansicht des Verfassers ist ein weiterer Beweis, daß die Schwefligsäure nur im status nascendi wirkt, der Umstand, daß die Bäder sofort weggegossen werden müssen, wenn sie mit Schwefligsäure gesättigt sind, da sie keine Wirkung mehr ausüben.

L. und H.

## Die Kosten der elektrischen Beleuchtung.

Die nachstehenden Mittheilungen über die Höhe der Kosten der elektrischen Beleuchtung betreffen drei Fälle, bei welchen ein längerer Zeitraum der Benutzung der elektrischen Beleuchtung der Rechnung zu Grunde gelegt werden konnte und ein Vergleich mit den Kosten der vorher bestehenden Gasbeleuch-

tung möglich war. 1

1) Nach dem Centralblatt der Baurerwaltung war die Personenhalle des Schlesischen Bahnhofes in Berlin vor Einrichtung der elektrischen Beleuchtung mit 140 Gasschnittbrennern zu 12 Normalkerzen Lichtstärke und 180¹ Verbrauch in der Stunde, sowie mit 44 Schnittbrennern (in Transparenten) zu 3 Normalkerzen Lichtstärke und 80¹ Verbrauch erhellt. Es kamen demnach auf die Stunde 28cbm,72 mit 4,37 M. Unkosten, wenn sich 1cbm auf 0,152 M. berechnet. Diese Gasbrenner sind von Siemens und Halske durch 12 elektrische Lampen. welche in zwei Stromkreisen zu je 6 Lampen eingeschaltet sind, ersetzt worden, Dieselben haben eine Lichtstärke von 360 bezieh. 270 Normalkerzen, wenn 25 Proc. für Absorption durch die matte Verglasung in Abzug gebracht werden.

für Absorption durch die matte Verglasung in Abzug gebracht werden.

In der Zeit vom 13. Juni (Tag der Inbetriebnahme) bis 2. December 1880 wurde die Halle im Ganzen 873 Stunden lang erleuchtet und zwar 513 Stunden mit 6, die übrige Zeit mit 12 Flammen. Die entstandenen Kosten betrugen: für Fenerungsmaterial 623,22, für Schmiermaterial 80,67, für Talg und Dichtungsmaterial, sowie Nachnähen der Riemen u. s. w. 110,97, für Bedienung 517,36, für Beleuchtung des Maschinenraumes 154,70, für Dochtkohle 723,11, zusammen 2210,03 M., oder auf die Stunde und Lampe 0,30 M. — Hierzu kommt noch das Anlagekapital, welches sich wie folgt zusammensetzt: Dampfkessel mit Armatur 2588, Dampfmaschine 7170, Wellenleitung, Werkzeuge u. s. w. 4400, Antheil am Maschinenhause (dasselbe dient gleichzeitig für die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. 1881 **239** 83. — Ueber die daselbst erwähnte Beleuchtung der Schieferbrüche von Angers hat *Blavier* einen ausführlichen Bericht im *Bulletin d'Encouragement*, 1880 Bd. 7 S. 593 bis 604 veröffentlicht.

hydraulischen Aufzüge) rund 8000, elektrische Maschinen, Leitungen, Lampen u. s. w. 16494, zusammen 38652 M. In dieser Summe sind jedoch auch die Kosten für die Einrichtung der später in Betrieb zu nehmenden zweiten Halle enthalten, so daß sich nach Abzug derselben die Gesammtkosten für die bisher im Betriebe befindliche Beleuchtung auf etwa 35 000 M. belaufen werden. Für die Beleuchtung der Halle werden voraussichtlich 20 000 Lampenbrennstunden erforderlich sein. Rechnet man für Verzinsung, Amortisation und vorkommende Ausbesserungen 10 Procent des Anlagekapitals, so stellen sich die Kosten für die Lampenbrennstunde auf 35 000 :  $(10 \times 20\,000) = 0.175$  M., oder für die Zeit vom 13. Juni bis 2. December auf 7398  $\times$  0.175 = 1295 M. Die Gesammtkosten für die elektrische Beleuchtung belaufen sich demnach auf 2210 + 1295 = 3505 M.

Die Gasbeleuchtung für die Halle würde für die gleiche Zeit voraussichtlich  $873 \times 4.37 = 3815$  M. beansprucht haben. Genaue Aufzeichnungen hierfür liegen nicht vor, da von den Gasmessern des Bahnhofes noch andere Flam-

men für Nebenräume gespeist wurden.

Betriebstörungen, welche eine Außerbetriebstellung der ganzen Anlage veranlafst hätten, sind bis heute nicht vorgekommen. Zu Verhinderung derselben sind eine zweite Dampfmaschine und eine elektro-dynamische Maschine in Reserve aufgestellt, deren Einschaltung, als einmal ein Treibriemen von der Vorgelegewelle nach der Dynamomaschine hin gerissen war, nur ¼ Minute Zeit beanspruchte. An den elektro-dynamischen Maschinen selbst waren während der gesammten Betriebszeit von 18 Monaten Ausbesserungen nicht nöthig. In den Lampen hat sich mitunter die Zahnstange, welche die Dochtkohle vorschiebt, festgesetzt, so daß die erloschene Lampe durch die Reservelampe ersetzt werden mußte. Das Licht erleuchtet die Halle derart, daß an jeder Stelle der Halle kleinere Druckschrift deutlich zu lesen ist. Das Licht der Lampen ist außerdem, weil durch matte Glasscheiben gedämpft, für die Augen nicht lästig.

Die oben trotz der größeren Helligkeit für 873 Brennstunden nachgewiesene Ersparnifs von 3815 — 3505 = 310 M. würde noch größer ausgefallen sein, wenn für die Gasbeleuchtung nicht nur der Gasverbrauch eingesetzt, sondern auch die Bedienung, die Verzinsung des Anschaffungskapitals und die Amortisation der Anlage in der Halle berücksichtigt worden wäre, welche für die angegebene

Zeit auf wenigstens 600 M. geschätzt werden können.

2) Ueber die Beleuchtung im South Kensington Museum in London hat desseu Unterdirektor, der Oberstlieutenant Festing, kürzlich seinen Bericht veröffentlicht; einem im Engineering, 1882 Bd. 33 S. 331 abgedruckten Auszuge sind

folgende Angaben entnommen.

Der gesammte Gasverbranch in den Schulen u. s. w. des Museums betrug 753 034 cbm und verursachte einen Kostenaufwand von 88 634 M. Der Verbrauch stellte sich gegen das vorhergehende Jahr um 63 156 cbm niedriger und es wurden 12 247 M. weniger verausgabt. Diese Abnahme wird dadurch erklärt, daß seit März 1880 die eine Hälfte und seit Ende Juni der ganze Lord Präsidents Hof durch elektrisches Licht erleuchtet wurde; auch war das Wetter heller als im vorangehenden Jahre. Der Preis des Gases war von 3,50 auf 3,33 M. seit dem 1. Januar ermäßigt. Weil man befürchtete, daß die kürzlich vollendeten Wandmalereien durch das Gaslicht leiden würden, wurde zunächst die östliche Hälfte des erwähnten Hofes mittels elektrischen Lichtes (Brush-System; dynamo-elektrische Maschine mit 8 Lampen, betrieben durch eine Gasmaschine) erleuchtet. Der Erfolg war so befriedigend, daß die Beleuchtung auch der anderen Hälfte nach dem nämlichen System beschlossen wurde; nur wählte man, da die Gasmaschine für 16 Lampen nicht kräftig genug war, eine mit sehr gleichmäßiger Geschwindigkeit arbeitende halbtransportable Dampfmaschine mit selbstthätiger Expansionsvorrichtung von Ransome, Sims und Head in Ipswich.

Das Licht ist im Ganzen befriedigend, obgleich es nicht von der wünschenswerthen Stetigkeit ist; auch dürfte eine etwas größere Lichtstärke wünschenswerth sein. Die jetzige Maschine ist jedoch zu schwach für noch mehr Lampen. Diese sind am Dache aufgehängt und werden mit Hilfe von Seilen auf- und niedergezogen. Vom 22. Juni bis 31. December waren diese 16 Lampen an 87 Abenden im Ganzen 359 Stunden im Betrieb. Der gesammte Kohlenverbrauch, einschliefslich der zum Anheizen verwendeten Kohlen, betrug 13t,21 oder 36k,8

für die Arbeitstunde. Die Dampfmaschine indicirte zwischen 20 und 21e, ist jedoch im Stande, das doppelte zu leisten, würde also noch eine zweite Dynamomaschine betreiben können, wobei der Kohlenverbrauch verhältnismäßig geringer sein würde. Der einzige wirkliche Mehrbetrag an Löhnen für die elektrische Beleuchtung ist der Lohn des Heizers, welcher 25 M. für die Woche

Die Betriebskosten während der angegebenen Zeit von 359 Stunden betrugen: An Kohlen für die Lampen 369, Oel, Putzwolle, Verschiedenes 91,50, Kohlen 234, zusammen 694,50 M., dazu Löhne mit 687,50 M., gibt die Summe von 1382,00 M., d. i. also 3,83 M. auf 1 Stunde Beleuchtung.

Der Verbrauch an Gas würde für dieselbe Periode einen Kostenaufwand von 5744 M. verursacht haben, so dass sich die Ersparniss an Betriebskosten

auf 4362 M. beläuft, was ungefähr 8400 M. auf das Jahr ausmacht.
Die Anschaffungskosten betrugen: Für die dynamo-elektrische Maschine 8000, für die Lampen, deren Befestigung und die Leitungsdrähte u. s. w. 7680, für die Dampfmaschine, einschließlich Aufstellung, Wellenleitung, Riemen n. dgl. 8400, zusammen 24080 M. Mit Rücksicht darauf, daß eine schwächere Maschine für die jetzige Beleuchtung des Hofes genügen würde, können die Kosten der Maschinenanlage mit insgesammt 20000 M. in Rechnung gestellt werden. Mit Berücksichtigung von 10 Proc. Verzinsung dieses Kapitals ergeben sich etwa 42 Proc. Ersparnifs im Jahre gegen Gasbeleuchtung.

3) In Norwich hat nach Engineering, 1882 Bd. 33 S. 293 das elektrische Licht 10 Monate mit Erfolg zur öffentlichen Beleuchtung gedient und wird auf ein weiteres Jahr beibehalten.

Als die städtische Kommission für die öffentliche Beleuchtung vor einigen Jahren die Beleuchtung des Marktplatzes verbessern wollte, empfahl J. N. Skoolbred in Westminster die versuchsweise Anwendung des elektrischen Lichtes. Hierauf erboten sich Crompton und Comp. in Chelmsford und London im Sommer 1881, den Platz durch 2 große Crompton-Bogenlichter während 3 Monaten zu beleuchten. Während der Vorbereitungen hierfür stellte der Stadtrath den Marktplatz für die Fischerei-Ausstellung zur Verfügung und so wurde die Ausstellung von Anfang bis zu Ende durch 9 Crompton'sche Bogenlichter und 60 Swan'sche Glühlichter erleuchtet. Nachdem die regelmäßige Beleuchtung des Platzes im Mai in Thätigkeit getreten war und sich bewährt hatte, wurden für einige Nebenstrafsen des Marktplatzes Glühlichtlampen angewendet. Da jedoch das Publikum diese Beleuchtung im Vergleiche mit den mächtigen Bogenlichtern des Platzes nicht für genügend erachtete, brachte Crompton seine Lampen auch in den schmalen Strafsen zur Verwendung, was zwar den Wünschen des Publikums entsprach, sich jedoch hinsichtlich des Kohlenverbrauches und der Wartung im Verhältnifs des erleuchteten Raumes zu theuer stellte, da 3/4 des Lichtes verschwendet war. Es wurde schliefslich die Weston'sche Bogenlampe mit sehr kurzem Lichtbogen gewählt, wobei es möglich war, 7 solche Lampen durch eine Lichtmaschine nach Bürgin's Construction mittels eines Drahtes von 4mm,19 Dicke auf 3220m Länge zu bedienen.

Die endlich ausgeführte Anlage besteht: 1) aus zwei Stromkreisen, jeder mit 3 großen Crompton-Lichtern von je 4000 Kerzen, welche den Heumarkt, den Marktplatz, den Bank- und den Postplatz, sämmtlich weite und offene Räume, beleuchten; 2) aus zwei Stromkreisen mit zusammen 12 Weston-Lampen, für London-street und Prince of Wales-road bis zur Eisenbahnstation; außerdem befinden sich 2 Crompton'sche Bogenlichter in St. Andrews Hall und 50 Maxim-

Glühlichtlampen in der öffentlichen Bibliothek.

Die Maschinenstation liegt zu Elno Hill in einem der Stadt gehörenden Hofe hinter Andrews Hall. Die 2cylindrige, halbtransportable Dampfmaschine hat 20e nominell und sie betreibt 2 Wellen, an welche 6 dynamo-elektrische Maschinen nach Crompton-Bürgin's System angehängt sind; 4 derselben speisen die 15 Bogenlichter, die in stetigem Gebrauche sind; eine Maschine bedient die Weston-Glühlampen in der Bibliothek und die sechste dient als Reserve.

Die Tabelle I S. 187 gibt die von den verschiedenen Stromkreisen gebrauchte Kraft; diese Zahlen sind aus einer langen Reihe von sorgfältig angestellten Indikatorversuchen mit genauer Beobachtung des Kohlen- und Wasserverbrauches

,	_;
,	9
	ਨੂ
	ਛ
	_

Betriebskraft für die Reserve- maschine.	0	1 1	1	1,5		Gesanımikosten für 1 Stunde.	27,50 19,58	334,67
Durch 3 Wes- ton-Bogenlichter in Londonstreet verbraucht.	0			4,85		Arbeit und Ober- leitung einschl. Ausbesserungs- arbeiten für 1 a.bnnde.	8,08 8,08 8,08	120,83
Durch 2 groise Crompton-Lich- ter bei der Bank und Post ver- brauchte Kraft.	e	i 1	I	6,81		Kosten für Koh- lenstäbe, einschl. Verluste für 1 Stunde.	Pr. 5,42 4,31	70,17
Durch 3 auf dem Markiplatze stehende Cromp- ton-Bogenlich- ter verbrauchte Kraft.	၁	1 1	6,02	6,02		Kosten an Oel u. a., allen Materia- lien für Ausbes- serung, einschl. Glasglocken für † Stunde.	2,00 1,08	20,83
Desgleichen, Bürsten nieder- gelassen.	ຍູ	9,04	1	20'9		Kosten für Was- ser in der Stunde bei 1.50 M. für 1.000 Gall	1,53 0,77	15,50,
Durch 7 Wes- ton'sche Bogen- lichter ver- brauchte Kraft, Bürsten oben.	e	8,08	8,08	8,08		Preis der Koh- len in der Stunde M. 08,4 bi für 13.	Pt. 10,50 5,37	107,33
Von der Trans- mission ver- brauchte Kraft.	1.20	1,20 1,20	1,20	1,20	Tabelle II	Wasserver- brauch für 1e indicirt und Stunde.	1 1	12,22
Von der Ma- schine ver- brauchte Kraft.	10,34 10.34	10,34 10,34	10,34	10,34		Kohle für 1e in- dicirt und Stunde in k.	1 1	1,94
Leistung nach dem Diagramm berechnet.	10,34 11.54	19,62 20,58	25,64	38,8		Wirklicher Kraftbedarf einschliesslich Maschine und Tansmission.	3,86 1,94	38,8
		Prince of en en Prince of	anf dem	snampen Sogen auf ind Bank Reserve-		Wirklicher Kraftbedarf.	2,56 1,29	25,6
Belastang der Dampfmaschine.	Unbelastet	7 Weston-Bogenlampen der Prince of Wales-road; Bürsten oben Desgl. Birsten heruntergelassen W. W. O. B. Britten heruntergelassen		Wales-road, 3 Weston-Bogentampen Londonstreet, 3 Crompton-Bogen auf dem Markt, 2 desgl. Post und Bank Im Ganzen 15 Lichter und 1 Reserve- maschine.		Art der Lampen.	1 Crompton-Bogenlicht	Summe

zusammengestellt. Wie ersichtlich, ist der durch die Reibung der Dampfmaschine und Transmission verbrauchte Kraftbetrag sehr bedeutend; auch ist die Maschine bezüglich des Brennmaterialverbrauches nicht sehr ökonomisch; der Kessel verdampfte mit 1<sup>k</sup> guter Derbyshire-Kohle 7<sup>k</sup>,7 Wasser. Es muß hierbei bemerkt werden, daß die angewendeten Dynamomaschinen durch Drehung der Bürsten um einen gewissen Winkel eine Veränderung der Stromstärke in ziemlich weiten Grenzen zulassen, so daß das erzeugte Licht (mithin aber auch die Betriebskraft) nm etwa 20 Proc. gegen die Normalstärke gesteigert werden kann. Es ist dies bei nebligem Wetter von Wichtigkeit; die Veränderung kann sofort für irgend einen Stromkreis ohne Störung eines anderen erfolgen.

Die in Tabelle II S. 187 zusammengestellten Betriebskosten beziehen sich auf die Normalstellung der Bürsten, also auf den geringeren Lichtbetrag. Die Betriebskosten für jedes Crompton'sche Bogenlicht von 4000 Kerzen betragen 27,5 Pf. für 1 Arbeitstunde, für jedes Weston'sche Bogenlicht von 1000 Kerzen aber 19,58 Pf., für alle 15 Lichter zusammen 334,67 Pf. Entsprechend den an anderen Orten, wie z. B. King's Cross, gemachten Erfahrungen, wo vortheilhafter arbeitende Dampfmaschinen im Betrieb sind, hofft Crompton den Kohlenverbrauch auf 4,25 Pf. für die Crompton- und auf 2,17 Pf. für die Weston-Bogenlichter herabbringen zu können und es würde dann jedes Licht auf 15,42 bezieh.

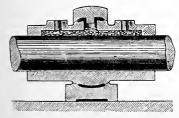
11,25 Pf. für die Stunde zu stehen kommen.

Die oberirdisch auf Holzsäulen geführten und in gewöhnlicher Weise isolitten Leitungen sind Kupferdrähte von  $4\,\mathrm{mm}$ ,2 Dicke. In London-street ruhen jedoch diese Drähte auf gufseisernen, verzierten, gegen die Gebändemauern gebolzten Tragstücken, welche an einigen Stellen gleichzeitig eine Lampe aufnehmen.

#### Amerikanische Locomotivfabriken.

Angesichts der gegenwärtig wiederholt auftauchenden Gerüchte, daß die amerikanischen Bahnen in kurzem gezwungen wären, ihren Bedarf außer Landes zu decken, erscheint eine in der Revue industrielle, 1882 S. 256 gegebene Zusammenstellung der Leistungsfähigkeit amerikanischer Locomotivfabriken nicht uninteressant. Hiernach besitzen die Vereinigten Staaten außer den weltbekannten Baldwin Locomotive Works in Philadelphia, welche 3000 Arbeiter beschäftigen und 600 Maschinen im Jahr liefern können, noch 15 andere Locomotivfabriken, darunter die Rogers Locomotive Works im Staate New-York mit 1500 Arbeitern und einer Leistungsfähigkeit von 280 Maschinen. Alle diese 16 Fabriken zusammen können in 1 Jahre beiläufig 2400 Locomotiven und Tender liefern, welche Zahl sich noch durch die Leistungsfähigkeit der verschiedenen Eisenbahnwerkstätten, welche in obiger Zahl nicht inbegriffen sind, über 2600 Stück erhöht. Trotz dieser enormen Concurrenz werden heute wieder sehr gute Preise erzielt, wenn auch die Zeiten von 1873, wo 3 bis 4 M. für 1½ gezahlt worden waren, noch nicht wiedergekehrt sind. Ausländische Concurrenz hat bis heute, in Folge des hohen Schutzzolles, nicht bestanden.

#### Bentall's selbstschmierendes Wellenlager.



Bei langen Lagern von Transmissionswellen bringen Gebrüder Bentall, Fullbridge Works in Maldon, Essex, in der oberen Lagerschale eine Aussparung von schwalbenschwanzförmigem Querschnitt an, welche mit Baumwolle angefüllt wird. Diese ist beständig mit Oel getränkt zu halten und bewirkt dann eine sehr gleichmäßige und ausgiebige Schmierung auf der ganzen Länge des Lagers. (Nach dem Engineer, 1882 Bd. 53 S. 209.)

#### Schornstein auf der Elektricitätsausstellung 1881.

Der Schornstein auf der Ausstellung für Elektricität in Paris 1881, welcher von Cordier für die fünf Feuerungen der Kessel von Naeyer gebaut war, hatte eine Höhe über dem Boden von 33m,3; sein Volumen betrug 130cbm, sein Gewicht 227 500k. Er hat 7200 M. gekostet, einschliefslich des in den sandigen, sehr homogenen Boden eingesenkten massiven Betoncylinders von 5m Durchmesser und 2m,6 Höhe, auf dem er ruhte. In der Mitte hatte dieser Betoncylinder eine Vertiefung von 1m,6 Höhe zur Aufnahme von Rufs und Flugasche. Der 7m,33 hohe Sockel war innen cylindrisch, aufsen achtkantig und an den Kanten mit Pfeilern versehen. Der innere Durchmesser betrug 1m,75. Zwei Oeffnungen führten in das Innere, von denen die eine für die Feuergase bestimmt war, die andere für Ausbesserungen und die Reinigung diente. Die letztere, durch welche auch beim Bau die Materialien in das Innere geschaft wurden, war nach dem Bau für gewöhnlich durch zwei dünne Mauern verschlossen. Der kegelförmige Schornsteinschaft hatte eine Höhe von 25m,97 und war oben von einem Kapitäl gekrönt. Im Inneren finden sich, der von 460 bis auf 115mm abnehmenden Mauerstärke entsprechend, mehrere Absätze. Die obere Mündung hatte noch einen Durchmesser von 1m,37. Eine durch einen Eisenring eingefalste Bleiplatte diente zum Schutz des Kapitäls. (Nach der Revue industrielle, 1881 \* S. 493.)

#### Butterfield's Hobelmaschine.

Eine Metall-Hobelmaschine von ungewöhnlich großen Abmessungen wurde nach dem Engineering, 1881 Bd. 32 \* S. 503 von F. und J. Butterfield in Keighley an die Firma Oswald und Comp. in Southampton geliefert. Auf der Maschine können Stücke von 5m Höhe und 5m Breite gehobelt werden. Zwei gußeiserne volle Ständer tragen zwei horizontale Schlitten, in denen der vertikale Träger für den Werkstahlsupport verschiebbar ist; die Verschiebung selbst geschieht in jedem Falle wie üblich durch Supportschrauben. Der Bau unterscheidet sich von den bekannten Maschinen in keiner Weise; zu bemerken bleibt nur. daß für den Antrieb des Vorgeleges eine besondere Dampfmaschine bestimmt ist, deren Kurbelwelle sammt Transmissionswelle an den gußeisernen Ständern der Hobelmaschine gelagert ist.

#### Tragfähigkeit genieteter Stahlträger.

Bei der großen Verwendung, welche gegenwärtig der Stahl sowohl im Maschinenbau, wie auch zum Theil im Brückenbau und Schiffbau findet, so dass vielfach die Behauptung aufgestellt wird, der Stahl werde allmählich das Schmiedeisen ganz verdrängen, dürften die Resultate einiger Versuche mit aus Blech und Winkeleisen zusammengenieteten Trägern von Interesse sein. über welche Encke in der Wochenschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 S. 5 berichtete. Diese Versuche wurden im Auftrage der holländischen Regierung auf dem vormals Harkort schen Werke in Duisburg angestellt und zwar an 32 Trägern. welche für die Rheinbrücke bei Arnheim und eine Brücke bei Nymwegen bestimmt waren; die dabei erzielten Resultate sprechen keineswegs zu Gunsten der Stahlträger. Während man sich im Allgemeinen damit begnügt, bei der auf dem Werke stattfindenden Abnahme von Brücken das Material vorher durch Zerreifsungs-, Biegeproben u. dgl. auf seine Festigkeit zu untersuchen, verlangte die holländische Regierung bei den erwähnten Stahlträgern außer dieser Erprobung auch die Belastung der Träger in fertig genietetem Zustande. Zu diesem Zwecke wurde auf dem Harkort'schen Werke eine besondere Maschine construirt. welche im Stande war, auf einen Punkt eine Kraft von 250 000k auszuüben. Die Belastung der Stahlträger durch diese Maschine ergab nun das überraschende Resultat, daß die Träger lange nicht das aushielten, was sie nach den vorher angestellten Festigkeitsversuchen hätten aushalten müssen; ja es ging die wirkliche Tragkraft bei einzelnen Stahlträgern bis auf 47,7 Procent der theoretischen herunter. (Unter wirklicher Tragkraft ist diejenige Last verstanden, welche bei den gebrochenen Trägern den ersten Bruch, bei den nicht gebrochenen Trägern derartige örtliche Deformationen hervorbrachte, dass die Widerstandskraft gebrochen war.) Es wurden auch Versuche mit genieteten Trägern aus Flusseisen, sowie Schmiedeisen angestellt und ergab Flusseisen bessere, Schmiedeisen aber die vortheilhaftesten Resultate, indem bei letzterem die wirkliche Tragkraft bis zu 96 Procent der theoretischen betrug.

Die Hauptresultate, Durchschnittswerthe von mehreren Versuchen, sind nachstehend aufgeführt: Wirkliche Tragkraft

										_		_	_		
					Pre	oc.	de	r the	eoı	eti	$\operatorname{sch}$	en		k	auf 1qmm
Stahl von	84k/qmm	Festigkeit						74							62,16
Stahl von	66k/qmm	Festigkeit						59							38,94
Flusseisen	von 46k	omm Festig	kei	t				77							35,42
Schmiedeig	sen von 3	39k/amm Fe	stip	rke	eit			94							36 66

Schmiedeisen von 39<sup>k</sup>/qmm Festigkeit . 94 . . . . . . 36,66 Die durch diese Versuche erzielten Resultate dürften von großer Wichtigkeit sein; sie werden bestätigt durch Versuche, die das Büreau *Veritas* mit Stahl für Schiffbauzwecke ausgeführt hat.

#### Filterpressen von Schütz und Hertel in Wurzen.

Auf dem Gebiete der Filterpressen sind innerhalb der letzten Jahre wesentliche Fortschritte zu verzeichnen, welche sich theilweise auf Vereinfachung der Bedienung, theilweise auf Vervollkommnung der Auslaugung beziehen. Neuerdings haben Schütz und Hertel in Wurzen in Verbesserung der Auslaugevorrichtung einen weiteren Schritt vorwärts gethan, welcher darin besteht, daß die Abführung der in den Cannelirungen befindlichen Luft bei Beginn des Auslaugens durch selbstthätig wirkende, sehr einfache Ventilchen geschieht und das Auslaugen unter einem Gegendruck erfolgt, dessen Höhe durch ein Drosselventil besonderer Construction regulirt werden kann. Das Auslaugewasser wird dadurch gezwungen, den Kuchen überall, auch wenn er nicht ganz homogen sein sollte, zu durchdringen und alle löslichen Bestandtheile vollkommen zu entfernen. Eine andere, namentlich für Massenproduction wichtige Neuerung ist der Bau von Filterpressen von ungewöhnlich großer Leistungsfähigkeit; so werden Filterpressen mit Platten von  $1200^{\mathrm{mm}}$  im Quadrat mit centralem Schraubenspindelverschluß gebaut, deren Maximalleistung  $45\,000\mathrm{k}$  Kuchenmasse im Tag beträgt. Diese Pressen sind bei gleicher Filterfläche in der Anschaffung billiger als die kleinen Pressen und bieten aufserdem den Vortheil geringeren Raumerfordernisses und verhältnifsmäßig leichterer Bedienung.

## Verfahren zur Herstellung gemusteter Gewebe.

A. L. Pollet in Roubaix (D. R. P. Kl. 86 Nr. 18104 vom 1. December 1881) webt den Stoff aus vegetabilischem und animalischem Faserstoff und zerstört zur Erzielung neuer Wirkungen durch das eigenartige Stoffansehen die Pflanzenfasern durch Carbonisiren. Hierbei ist es ganz gleichgültig, ob beim Weben diese letzteren Fasern gebleicht und die Wolle gefärbt oder beide Fasermaterialien roh Verwendung fanden; ebenso ist es gleich, wie die Fadenlagen combinirt wurden.

#### Statistik der Buchdruckerkunst in Deutschland und Oesterreich.

Nach Karl Faulmann 1 bestanden in Deutschland und Oesterreich im vorigen Jahrhundert 434 Druckorte. Im Jahre 1855 wurde die Buchdruckerkunst in 818 Städten von 1643 Buchdruckern geübt; im J. 1880 gab es im Deutschen Reich ohne Oesterreich 1300 Druckorte mit 3045 Buchdruckereien, in Oesterreich Ungarn 368 Druckorte mit 998 Druckereien. Diese Vermehrung der Druckereien erfolgte merkwürdigerweise ohne eine entsprechende Vermehrung der Bücherproduction; denn während im J. 1843 in Deutschland 13664 Bücher erschienen, wurden im J. 1881 nicht mehr als 15191 Bücher veröffentlicht; nur der vermehrte Zeitungsverbrauch und der Umstand, dafs die Buchdruckerkunst jetzt mehr als früher in Handel und Gewerbe verwendet wird, erklärt diese Zunahme an Buchdruckereien.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. das sehr lehrreiche und vortrefflich ausgestattete Werk von K. Faulmann: Illustrirte Geschichte der Buchdruckerkunst. Mit besonderer Berücksichtigung ihrer Entwickelung bis zur Gegenwart. 806 S. in gr. 8. Mit 14 Tafeln in Farbendruck, 12 Beilagen und 380 in den Text gedruckten Illustrationen, Schriftzeichen und Schriftproben. Preis 13,50 M. (A. Hartleben's Verlag in Wien.)

#### Elektrische Hafenbeleuchtung.

Die in der letzten Zeit für den Hafen von Bordeaux beschaften schwimmenden Getreidekrahne sollen nach Mittheilung des Centralblattes der Bauverwaltung, 1882 S. 167 in der Art für die elektrische Beleuchtung nutzbar gemacht werden, daß während der Nachtzeit die sonst zum Betriebe der Entladungs- und Beladungsvorrichtungen benutzten Maschinen für den Betrieb der an der Spitze der Krahnpfosten befindlichen elektrischen Lampen verwendet werden. Diese Fahrzeuge sollen den Namen "Élévateurs-phares" führen.

## Einfluss des elektrischen Lichtes auf das Wachsthum der Pflanzen.

C. W. Siemens in London theilt der Gartenzeitung unterm 28. April d. J. folgendes über weitere Kulturversuche mit elektrischem Lichte mit: "Ich habe seit dem 30. November v. J. zwei elektrische Lampen, jede von 4000 Kerzen Leuchtkraft, in nächtlichem Betriebe gehabt, mit Ausnahme der Sonntagsnächte. Eine dieser Lampen ist in einem Glashause, 4m,5 im Quadrat und 3m hoch, aufgestellt, in einer hohlen Glaskugel von 0m,4 Durchmesser vom Dache hängend, mit Ventilation nach aufsen. Die zweite Lampe hängt an einem Pfosten etwa 3m,5 vom Boden und vertheilt ihr Licht über zwei niedrige (eingesenkte) Glashäuser, sowie auch über einen offenen Garten, 5m im Quadrat, welcher reihenweise mit Weizen, Hafer, Gerste, Raps, Klee (Trifolium) und Blumenkohl im Anfange December v. J. besäet wurde. Einige Felder wurden gleichzeitig mit dem nämlichen Samen besäet und, da Boden- und sonstige Verhältnisse ziemlich dieselben sind, so gewährt dieser Versuch einen guten Vergleich zwischen Tageslicht allein und Tageslicht sammt elektrischer Beleuchtung während 6 von den 7 Nächten der Woche. Der Weizen steht auf dem elektrisch erleuchteten Felde jetzt 0m,7 hoch und scheint nahe daran zu sein, Blüthe zu zeigen, während er auf dem äußeren Felde kaum die halbe Höhe erreicht hat. Alle Früchte auf dem elektrisch erleuchteten Felde sehen kräftig aus; doch lassen sich maßgebende Resultate selbstredend erst dann aufstellen, wenn die Früchte ihre Reife erreicht haben. Im Uebrigen wiederholen sich die vorjährigen Resultate. 1 Ich hatte reife und schmackhafte Erdbeeren am 25. Januar, Melonen am 15. April, Trauben am 18. April und Pfirsiche von guter Größe sind eben im Begriff, zu reifen. Die nächtliche Beleuchtung und die Benutzung der Dampfmaschine (von 6e) am Tage zur elektrischen Transmission von Kraft für Pumpen, Sägen, Häckselschneiden u. dgl. gehen ihren guten Gang unter Leitung des Pächters und ohne technische Beihilfe. Da der verbrauchte Dampf ferner zur Heizung der Häuser verwendet wird, so ist der Kostenaufwand nicht bedeutend. Genaue Angaben über den Kostenpunkt kann ich indessen noch nicht machen."

#### Zur Kenntniss der Saccharine.

Das von Peligot (1880 237 148) und C. Scheibler (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1880 S. 621) dargestellte Saccharin gibt, wie H. Kiliani in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 701 mittheilt, bei der Behandlung mit Silberoxyd aufser Glycolsäure, Kohlensäure, Oxalsäure und Spuren von Ameisensäure auch Essigsäure, unterscheidet sich dadurch wesentlich von Dextrose und Lävulose und scheint daher eine Methylgruppe zu enthalten.

L. Cuisinier (La sucrerie indigène, 1882 Bd. 19 S. 244 und 278) erhielt durch

Behandlung von Maltose mit Kalk feine Krystallnadeln der Verbindung:

C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>10</sub>. CaO. H<sub>2</sub>O,

welche er Kalkmaltat nennt. Durch Ausfällung des Kalkes mit Oxalsäure erhielt er das Saccharin der Maltose, C6H10O5, Maltosaccharin genannt, während das von Peligot hergestellte Saccharin passend Glycosaccharin zu nennen ist.

#### Freiburger Poudrette.

Seit vorigem Herbst wird in Freiburg aus Abortstoffen ein pulverförmiger Dünger hergestellt und werden 100k dieser Poudrette zu 12 M. verkauft. Dieselbe enthält lufttrocken:

<sup>1</sup> Vgl. Engineering, 1881 Bd. 32 S. 297.

Organische	S	to	fe			42,0 Proc.
Asche .						32,75
Stickstoff						2,5
Phosphors	iur	e				4,7
Kali						0,4
Wasser						25,3
Schwefelzi	nk					3.5

Wie J. Neßler im Wochenblatt des badischen landwirthschaftlichen Vereins, 1882 S. 97 mittheilt, versetzt man in der Freiburger Poudrettefabrik die Abortstoffe mit Zinkvitriol, um die Trennung der festen von den flüssigen Stoffen zu beschleunigen, wobei das gebildete Schwefelzink in das Düngepulver übergeht. Da Zink dem Pflanzenwuchs sehr schädlich ist, so warnt Neßler vor Anwendung dieses Düngemittels.

Berechnet man ferner den Düngwerth von 1k Stickstoff mit 1,20 M., 1k Kali mit 0,22 und Phosphorsäure mit 0,30 M., so haben 100k dieser Poudrette, auch abgesehen von dem schädlichen Zinkgehalt, nur einen Werth von 5,50 M., also nicht die Hälfte des Verkaufspreises. (Vgl. Ferd. Fischer: Die menschlichen Abfall-

stoffe, 1882 S. 27 u. 35.)

### Herstellung von Salpeter aus Osmosewasser.

Nach einer Mittheilung in der Sucrerie indigène, 1882 Bd. 19 S. 69 verarbeitet die Zuckerfabrik zu Havrincourt Osmosewasser theils auf Düngesalze, theils auf Salpeter und Chlorkalium. Die Verdampfungsrückstände des Osmosewassers bestehen angenähert aus:

Salpetersaures	Ka	liu	m		46,0	
Chlorkalium					33,3	
Schwefelsaure	s K	ali	um		4,0	
Zucker	•	٠			5,3	
Wasser					5,6	
Unlösliches .		٠	٠	٠	0,8	
Organische St	one	٠			5,0	_
					1000	

100,0.

100 k dieses Rohsalzes werden je nach dem Gehalte an Stickstoff mit 16 bis 27 M. bezahlt. Um an Brennstoff für die Verdampfung zu sparen, wird vorgeschlagen, die Osmosewässer zunächst durch Gradirwerke zu concentriren.

#### Gewinnung von Glycerin aus den Unterlaugen der Seifenfabrikation.

Nach L. Dalton in Frankfurt a. M. (D. R. P. Kl. 23 Nr. 18214 vom 19. Juli 1881) erhitzt man 3000k Fett auf 1000 und fügt 1500k Natronlauge von 380 B. hinzu. Ist die Seifenbildung nach spätestens 1 Stunde beendet, so mischt man so lange kochendes Wasser, welches mit 5 Proc. obiger Lauge versetzt ist, hinzu, bis ein dünner, klarer Seifenleim entsteht, welchen man mit 150 bis 200k obiger Lauge ausseift. Die erhaltene Unterlauge wird zur Glyceringewinnung verarbeitet, kann aber vorher noch dadurch an Glycerin angereichert werden, daßs man sie eindampft und noch einmal statt der Lauge zum Aussalzen benutzt. Etwa 2000k davon werden unter beständigem Sieden in 400k geschmolzenes, an Stearin reiches Fett, wie Talg oder die Nebenprodukte der Kunstbutterfabrikation, eingeführt. Nach Concentration bis auf ein Gesammtgewicht von 1200k reichen dann einige Kilogramm von Kochsalz, oder besser schwefelsaurem Alkali, zum Aussalzen der Seife aus. Die so gewonnene Unterlauge enthält das Glycerin beider Fettmengen, aber nur wenig Salz und ist frei von Aetznatron.

Berichtigung. In der Beschreibung des Elektrischen Wasserstandszeigers S. 107 d. Bd. ist zu lesen Z. 8 v. o. "Vorsprung c" statt "Vorsprung h".

## Ueber Arbeitsübertragung durch Elektricität.

Eine längere Abhandlung von *Marcel Deprez* über die hochwichtig gewordene elektrische Arbeitsübertragung <sup>2</sup> verdient in gedrungenem Auszug besprochen zu werden.

Gesetze von Faraday: Die Stromstärke wird unter allen Umständen durch die chemische Wirkung gemessen, welche an einem oder mehreren Punkten des Stromes stattfindet, also durch die am Voltameter entwickelte Gasmenge. Diese chemische Wirkung ist nicht nur dieselbe in mehreren verschiedenartigen eingeschalteten Voltametern, sondern auch in der Batterie selbst, von welcher der Strom ausgeht. Wird der Strom durch eine Grove'sche Batterie erzeugt, deren Elemente wirkliche Voltameter sind, bestehend aus Glocken, welche mit Sauerstoff- bezieh. Wasserstoffgas erfüllt sind, deren in die communicirende Flüssigkeit eintauchende Platindrähte verbunden werden, so ist die in jedem Elemente einer solchen Batterie absorbirte Gasmenge gleich derjenigen, die sich in jedem in den Strom eingeschalteten Voltameter entwickelt und, wenn die Voltameter stärker sind als die auf wenige Elemente reducirte Batterie, so kehrt der Strom um, d. h. es findet die entgegengesetzte von den Voltametern ausgehende Strömung und chemische Wirkung statt.

Die chemische Wirkung ist der Stromstärke proportional. Theilt sich der Strom an einer Stelle in drei gleiche Zweige, welche sich wieder vereinigen, so sind die Zweigströme und die in den Voltametern daselbst stattfindenden chemischen Wirkungen gerade  $^{1}\!/_{3}$  von der Stärke und Wirkung des Hauptstromes.

In einer Leitung, in der ein Strom irgend welche chemische Wirkungen hervorruft, werden in jedem Elemente der Batterie so viele Aequivalente Zink aufgelöst, als Aequivalente irgend welcher Art in jedem der eingeschalteten elektrolytischen Apparate zersetzt werden, wenn diese so wie die Elemente der Batterie hinter einander geschaltet sind. Dies ist das Gesetz der elektrochemischen Aequivalente.

Wenn der Stromkreis eines Daniellschen Elementes nicht geschlossen ist, zeigen die Pole desselben die größt möglichste elektrische Spannungsdifferenz, welche man die elektromotorische Kraft des Elementes heißt = E. Bei einem geschlossenen Strom besteht zwischen zwei bestimmten Punkten der Leitung ein Unterschied von elektrischer Spannung, welchen man als Potentialdifferenz bezeichnet. Ist in eine Leitung ein Voltameter eingeschaltet, so hängt die chemische Wirkung von dem Material, von der Länge und Dicke des Leitungsdrahtes ab. Die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. M. Lévy 1882 244 337.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Transport et distribution de l'énergie par l'électricité in der Revue universelle, 1882 Bd. 11 S. 276 bis 341 aus der Lumière électrique.

Stromstärke J hängt jedoch von dem Gesammtwiderstand R ab, welcher die Summe von dem Widerstand der Batterie und jenem der Leitung ist, und zwar ist nach Ohm: J = E:R. Dieses Gesetz gilt aber auch für eine Theilstrecke des Stromes, zwischen deren Endpunkten die Potentialdifferenz e besteht und auf welcher der Widerstand = r ist, d. h. es ist auch J = e:r.

Die Messung der Stromstärke erfolgt durch Galvanometer mittels des Ausschlages der Magnetnadel unter dem Einflusse des Stromes.

Der letzte Congress der Elektriker hat die bereits in *D. p. J.* 1882 243 74 mitgetheilten Einheiten angenommen: Das *Volt* als Einheit der elektrischen Spannung oder elektromotorischen Kraft, ungefähr = 0,95 der elektromotorischen Kraft eines *Daniell*-Elementes; das *Ohm* als Einheit der Widerstände gleich jenem Widerstand, welchen eine Quecksilbersäule von ungefähr 1<sup>m</sup>,05 Länge und 1<sup>qmm</sup> Querschnitt darbietet, oder ein Kupferdraht von 1<sup>mm</sup> Dicke und 48<sup>m</sup> Länge; das *Ampère* als Einheit der Stromstärke, welche fähig ist, sehr nahe 4<sup>s</sup> Silber in der Stunde niederzuschlagen. — 1 *Volt* erzeugt in einer Leitung von 1 *Ohm* Gesammtwiderstand die Stromstärke = 1 *Ampère*.

Uebertragung chemischer Energie.

Denkt man sich N Grove sche Elemente als positive Stromerzeuger, n Voltameter als Stromverbraucher oder negative Stromerzeuger, ist P die elektromotorische Kraft eines solchen positiven oder negativen Elementes, so ist die elektromotorische Kraft des Stromes = NP - nP und, wenn R der Gesammtwiderstand, so ist die Stromstärke J = (NP - nP) : R, worin E = NP die totale positive, e = nP die gesammte negative elektromotorische Kraft bedeutet, also J = (E - e) : R. Da sich nun in jedem positiven oder negativen Voltameter dieselbe chemische Wirkung zeigt, so steht die nützlich geleistete chemische Arbeit  $T_u$  zur aufgewendeten chemischen Arbeit  $T_a$  im Verhältnifs n : N oder auch nPJ : NPJ oder eJ : EJ und man betrachtet eJ als das Maß der nützlich erzeugten chemischen Arbeit, EJ als das Maß der verbrauchten ehemischen Arbeit Der Verlust  $(E - e) J = RJ^2$  ist in Wärme umgewandelt worden. Der Wirkungsgrad ist  $\alpha = e : E$ . Ist  $R' = n^2 R$ , dafür aber E' = nE, e' = nE, so wird die Stromstärke:

$$J' = \frac{E' - e'}{R'} = \frac{n(E - e)}{n^2 R} = \frac{J}{n},$$

dagegen die aufgewendete Arbeit:

$$T_{\mathbf{a}'} = E'J' = n E \frac{J}{n} = EJ = T_{\mathbf{a}},$$

ebenso  $T_{\rm u}' = T_{\rm u}$  und der Wirkungsgrad  $\alpha = e' : E' = e : E$  ebenfalls ungeändert, die Länge der Leitung mag wie groß immer sein. Hierbei ist man aber, wie in  $L\acute{e}vy$ 's Artikel (1882 244 337) hervorgehoben wurde, an die Bedingung gebunden, daß E' = nE eine erfahrungsmäßige Größe nicht überschreiten darf, weil sonst die Isolirung unmöglich ist.

Der Berichterstatter bemerkt hierzu, daß er die Arbeiten mit  $T_a$  (travail absolu) und  $T_u$  (travail utile nach Lévy) bezeichnete, weil Deprez keine Bezeichnung hierfür angewendet hat. Die übrige Bezeichnungsweise von Deprez ist sehr verschieden von jener, welche Clausius 3 anwendet, und zwar sind jene Größen, die bei Deprez R, E, e, J=(E-e):R,  $T_a=EJ$ ,  $T_u=eJ$  heißen, bei Clausius bezeichnet durch: l, Jl, il, J-i,  $T_a=(J-i)Jl$ ,  $T_u=(J-i)il$  und die in Wärme übergehende Arbeit  $T_a-T_u=T_w$  ist bei Clausius  $=(J-i)^2l$ , der Wirkungsgrad  $\alpha=i:J$ .

## Wärmewirkungen.

Joule hat durch seine Versuche nachgewiesen, daß die Wärmemenge (oder vielmehr die mit ihr äquivalente Arbeit), welche in einem Strom entwickelt wird, den Ausdruck hat:  $Q = J^2R$  [nach Clausius  $(J-i)^2l$ ], folglich  $Q = T_a - T_u$ , d. h. es geht keinerlei Arbeit verloren; was sich nicht als chemische Arbeit vorfindet, ist als Wärme vorhanden, entsprechend dem Prinzip der Erhaltung der Energie (Umwandlung der Arbeit); der Strom als solcher verzehrt also keine Arbeit.

Wird die ganze Stromarbeit  $T_a = EJ$  zur Wärmeerzeugung verwendet, so ist die verbrauchte Arbeit gleich der entwickelten Gesammtwärmemenge:  $Q = EJ = J^2R$  oder E = JR, entsprechend dem Ohmschen Gesetze für den Fall, daß keine negative elektromotorische Kraft e vorhanden ist. Es ist dann auch für irgend eine Theilstrecke des Stromes, auf welcher der Widerstand = r ist und die Potentialdifferenz zwischen Anfangs- und Endpunkt = e, die entwickelte Wärmemenge  $q = eJ = rJ^2 = e^2$ :r, indem J an jedem Punkte des ganzen Stromes immer denselben Werth hat.

Das Verhältnifs der lokalen zur gesammten Wärmemenge ist:

$$q: Q = \frac{e^2}{r}: \frac{E^2}{R} = eJ: EJ = e: E = r: R$$

und stellt den Wirkungsgrad  $\alpha$  dar, welcher also desto größer ist, je größer der lokale Widerstand r gegen den Gesammtwiderstand R ist. Wenn bei sehr langer Leitung der Gesammtwiderstand R' beliebig größer ist als R, dagegen aber auch:

so ist: 
$$E' = E \sqrt{\frac{R'}{R}} \quad \text{and} \quad e' = e \sqrt{\frac{R'}{R}},$$
$$Q' = \frac{E'^2}{R'} = \frac{E^2}{R} = Q,$$
$$q' = \frac{e'^2}{r'} = \frac{e^2}{R} \frac{R'}{r'} = \frac{e^2}{r} \frac{R}{R} \frac{R'}{r'} = q \frac{e}{E} \frac{E'}{e'} = q,$$
$$\alpha' = e' : E' = e : E = \alpha,$$

d. h. dann haben trotz der großen Länge die verbrauchte calorische Arbeit Q', die calorische Nutzarbeit q' und der Wirkungsgrad  $\alpha'$ 

<sup>3</sup> Vgl. Clausius: Wärmetheorie, Bd. 2 S. 154.

doch denselben Werth wie früher. Auch hier gilt  $L\acute{e}vy$ 's Einwand, daß E' nicht über eine bestimmte Grenze wachsen kann.

Uebertragung mechanischer Arbeit.

Die absolute oder disponible Arbeit (so lautet die in der deutschen Literatur übliche Bezeichnung für le travail engendre) ist unter allen Umständen  $T_a = EJ$  [oder nach der Bezeichnung von Clausius  $T_a = Jl(J-i)$ ], indem es gleichgültig ist, ob sich in dem Strom eine Anzahl Voltameter oder Glühdrähte von gleichem Widerstand eingeschaltet findet, oder ob eine gleichwerthige mechanische Arbeit mittels eines Elektromotors zu verrichten ist, oder ob endlich statt irgend eines dieser Widerstände eine entsprechend lange Drahtleitung eingeschaltet ist, wenn in allen diesen Fällen zwischen Anfangs- und Endpunkt des Apparates dieselbe Potentialdifferenz e besteht. Die verrichtete, zurückerhaltene Arbeit (im Falle eines Elektromotors die indicirte Arbeit nach A. v. Waltenhofen's Bezeichnung) ist daher in allen Fällen  $T_{\rm u}=eJ$  [nach der Bezeichnung von Clausius = il(J-i)] und ist zu bemerken, dass man die Arbeiten  $T_a$ , Tu in Meterkilogramm in der Sekunde erhält, wenn man die elektromotorische Kraft E und die Potentialdifferenz e in Volt, die Stromstärke J in Ampère ausdrückt und das Produkt durch g = 9.81 dividirt.

In jedem Falle kann ein aktiver chemischer, calorischer oder mechanischer Widerstand, welcher die Potentialdifferenz e hervorruft, durch einen eingeschalteten Leitungswiderstand x ersetzt werden; es braucht nur zum Zwecke gleicher Stromstärke (E-e):R=E:(R+x) gesetzt zu werden, woraus folgt  $x=\frac{e\,R}{E-e}$ .

Wird die disponible Arbeit  $T_a = EJ$  nur verwendet zur Erzeugung von Wärme  $= RJ^2$  und mechanischer Arbeit = T, so ist:  $EJ = RJ^2 + T$ . Wenn T = 0 ist, folgt E = RJ entsprechend dem *Ohm*'schen Gesetze. Die nach J quadratische Gleichung aufgelöst, gibt:

$$J = \frac{E}{2R} \left[ 1 \pm \sqrt{1 - \frac{4RT}{E^2}} \right].$$

Für jeden Werth der verlangten mechanischen Arbeit T gibt es also zwei verschiedene Stromstärken J bei gleicher elektromotorischer Kraft E und bei gleichem Widerstand.  $^4$ 

Das Resultat ist im ersten Augenblick überraschend. Indessen ist ersichtlich, daß beide Werthe in einen zusammenfallen, wenn T den möglichst größten Werth  $T=E^2:4R$  besitzt, in welchem Falle J=E:2R wird. Andererseits ergeben sich für T=0 die zwei Werthe J=E:R und J=0. Der erstere entspricht dem Falle, daß gar kein nützlicher Widerstand eingeschaltet, also der Wirkungsgrad  $\alpha=e:E=0$  ist. Der

<sup>4</sup> Deprez sagt a. a. O. S. 303 irrthümlich: Nous voyons donc que pour chaque valeur de T il y a deux valeurs: l'une fournie par le signe "+", l'autre par le signe "—"; c'est à dire qu'un travail utile donné peut toujours être obtenu avec deux intensités différentes, correspondant à des forces électromotrices différentes.

andere Werth J=0 entspricht dem Falle, dass die negative elektromotorische Kraft e der sekundären Maschine so groß ist wie die positive elektromotorische Kraft E der Batterie oder der primären Maschine, in welchem Falle  $\alpha=e:E=1$  ist, aber überhaupt gar kein Strom eintritt, indem der negative Strom den positiven neutralisirt, gerade so wie eine Groresche Gasbatterie durch die vorhandenen Voltameter vollständig neutralisirt wird, wenn E=e,  $\alpha=1$  und J=0 ist. Für jeden Werth zwischen  $T=E^2:4R$  und T=0 gibt es also bei gleicher elektromotorischer Kraft E der Batterie auch zwei Werthe von I, einen mit dem größeren, den anderen mit dem kleineren Wirkungsgrad, beide aber kleiner als I=E:R für I=0.

Setzt man daher allgemein J = (E - e):R, so bedeutet e die negative elektromotorische Kraft des Elektromotors oder der sekundären Maschine und man findet durch Gleichsetzung der beiden Werthe von J:

$$e = \frac{E}{2} \left[ 1 \mp \sqrt{1 - \frac{4RT}{E^2}} \right].$$

Der Wirkungsgrad  $\alpha$  (nach  $L\acute{e}vy$ , statt des Zeichens K bei Deprez) ist das Verhältnifs der Arbeit T zur Arbeit EJ, also:

$$\alpha = \frac{T}{EJ} = \frac{EJ - RJ^2}{EJ} = 1 - \frac{RJ}{E} = 1 - \frac{E - e}{E} = \frac{e}{E},$$

ganz ebenso, als wenn ein chemischer oder calorischer nützlicher Widerstand vorhanden wäre, der eine Potentialdifferenz e erfordert.

Aus 
$$\alpha = \frac{e}{E} = \frac{1}{2} \left[ 1 \mp \sqrt{1 - \frac{4RT}{E^2}} \right]$$

ergibt sich, daß auch hier  $\alpha$  seinen Werth nicht ändert, wenn die Leitung beliebig länger, also R'>R ist, sobald nur bei gleichem Werthe

der Arbeit 
$$T$$
:  $\frac{R'}{E'^2} = \frac{R}{E^2}$  oder  $\frac{E'}{E} = \sqrt{\frac{R'}{R}}$ ,

was jedoch nach  $L\acute{evy}$ 's Bemerkung ebenso wie früher nicht von praktischem Werthe ist, weil man E nicht beliebig vermehren kann und von vorn herein diejenige elektromotorische Kraft E ausnützen wird, bei welcher die Isolirung eben verläfslich möglich ist.

Aus  $\alpha = T: EJ = e: E$  folgt auch T = eJ [nach der Schreibweise von Clausius T = li(J-i)], wie von vorn herein erkannt wurde.

Es ergeben sich daher folgende Resultate:

Die absolute Arbeit (nach Deprez "travail total", nach Lévy "travail moteur") ist:  $T_0 = EJ = \frac{E(E-e)}{R}$ .

Die indicirte Arbeit (nach Deprez "travail moteur", nach Lévy "travail utile") ist:  $T_i = \alpha EJ = eJ = \frac{e(E-e)}{R}$ .

<sup>5</sup> Deprez gebraucht hier unpassend das Zeichen T für  $T_a$ , welches er früher für  $T_i$  (oder  $T_u$ ) verwendete, und bezeichnet die Nutzarbeit  $_{\alpha}EJ$  mit  $T_m$ , welches Zeichen  $L\acute{e}vy$  für  $T_a$  verwendet.

Beide Werthe sind durch g = 9.81 zu dividiren, um Arbeit in der Sekunde in Meterkilogramm zu erhalten. Dasselbe gilt von der entwickelten Wärmemenge  $C = RJ^2 = \frac{(E-e)^2}{R}$ .

Führt man  $e = \alpha E$  ein, so folgt:

$$T_{\rm a} = (1 - \alpha) \frac{E^2}{R}, \quad T_{\rm i} = \alpha (1 - \alpha) \frac{E^2}{R}, \quad C = (1 - \alpha)^2 \frac{E^2}{R}.$$

Für die Stromstärke und den Wirkungsgrad gelten die Formeln:

$$J = \frac{E}{2R} \left[ 1 \mp \sqrt{1 - \frac{4RT_i}{E^2}} \right] \cdot \quad \alpha = \frac{1}{2} \left[ 1 \pm \sqrt{1 - \frac{4RT_i}{E^2}} \right] \cdot$$

Ob das obere oder untere Zeichen zur Anwendung kommt, entscheidet sich im speziellen Fall. Die Formel für den Wirkungsgrad führt zu dem bekannten Satz, dass der Werth von  $\alpha = \frac{1}{2}$  ist, wenn  $T_i$  seinen möglichst größten Werth hat:  $T_i = E^2$ : 4 R. Nur wenn die vorhandene elektromotorische Kraft E nicht ausgenützt wird zur Erzielung möglichst großer Arbeit, kann  $\alpha$  einen höheren Werth erhalten und wird = 1, wenn  $T_i = 0$  ist, d. h. wenn der Widerstand des Elektromotors so groß ist, dass dieser sich gar nicht mehr dreht.

Nach der Bezeichnung von Clausius ist, wenn a statt l zur Bezeichnung des Widerstandes angewendet wird:

 $T_a = (J-i) J\lambda$ ,  $T_i = (J-i) i\lambda$ ,  $C = (J-i) 2\lambda$ ,  $\alpha = i : J = e\lambda : E\lambda = e : E$ . Bei gegebenem  $J = E: \lambda$  und gegebenem Widerstande  $\lambda$  wird  $T_1 = \text{Max}$ , wenn

 $i=\frac{1}{2}J$ , also  $\alpha=\frac{1}{2}$ , und ist dann  $T_1=\frac{1}{4}J^2\lambda=E^2:4\lambda$ .

A. v. Waltenhofen versteht aber unter dem "Wirkungsgrad" eines Elektromotors mit Batterie nicht die Größe  $\alpha=T_1:T_3$ , sondern das Verhältniß der mit dem Bremsdynamometer gemessenen Nutzarbeit N, welche natürlich immer bleiner ist ele die indicite A beit Tkleiner ist als die indicirte Arbeit  $L=T_1$ , zu der absoluten Arbeit  $T_a$ , welche er mit D bezeichnet. Er schreibt also  $\eta=N\colon D$ . Dies ist aber nur dann der Wirkungsgrad, wenn der Elektromotor wirklich durch eine Batterie betrieben wird. Ist derselbe aber eine sekundäre Gramme'sche oder Siemens'sche Maschine, welche durch eine ebensolche primäre Maschine am anderen Endpunkte der Leitung bethätigt wird, so ist zu beachten, daß die Betriebsarbeit  $\dot{B}$  natürlich wieder größer als D sein muß, daher dann der Wirkungsgrad:

$$\zeta = \frac{D}{B} \frac{L}{D} \frac{N}{L} = \frac{N}{B}$$
 ausfällt.

Angenommen D: B = N: L = 0.8 und L: D = 0.75, so folgt  $\zeta = 0.48$ . Es wird behauptet, daß dieser Wirkungsgrad  $\xi=1/2$  wirklich bereits erzielt worden sei, in welchem Falle gar nicht weiter gezweifelt werden könnte, daß die Kleinmotoren in kürzester Zeit durch die elektrischen Motoren verdrängt sein werden.

(Schlufs folgt.)

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Bei Deprez steht a. a. O. S. 300 im Nenner irrthümlich  $R^2$ .

<sup>7</sup> Sitzungsberichte der kgl. böhmischen Gesellschaft der Wissenschaften, 1882 S. 1.

# Neuerungen an Condensationswasser-Ableitern.

Mit Abbildungen auf Tafel 12 und 15.

(Patentklasse 13. Schluss des Berichtes S. 147 d. Bd.)

Wie bei den bisher beschriebenen Wasserableitern mit offenem Schwimmtopf, so wird auch bei den Vorrichtungen mit beweglichen Gefäsen das Abschlussorgan durch das Gewicht des sich ansammelnden Wassers geöffnet. Hierher ist zu rechnen die Anordnung von Steinle und Hartung (vgl. 1880 236\*14), sowie die in Fig. 1 bis 4 Taf. 15 abgebildete von E. Briart in Jeumont (\*D. R. P. Nr. 15192 vom 22. Januar 1881). Ein hohlkugelförmiges Gefäß D ist, mit einem Gegengewicht verbunden, auf einem hohlen Bocke leicht beweglich aufgehängt; es ragt mit einem cylindrischen, unten offenen Ansatz N in denselben hinein und ist mit Hilfe einer Gummiplatte gegen denselben abgedichtet. Ein kreisförmig gebogenes elastisches Messingrohr K mit elliptischem Querschnitt verbindet die Hohlkugel mit dem festen Dampfrohr C. Das Auslafsventil Q ist zwischen dem Rohre E, welches von dem tiefsten Punkte der Hohlkugel ausgeht und zugleich die Verbindung mit dem Gegengewichte herstellt, und dem Ansatze N eingeschaltet. Die Ventilspindel, welche am unteren Ende von N geführt wird, stützt sich auf eine oben mit einer Kugel versehene Stelze; diese steht ebenfalls auf einem Kugelzapfen, welcher genau eingestellt werden kann, und bildet mit der Ventilspindel einen Kniehebel. Hat sich, wie gezeichnet, das Gefäfs in Folge des steigenden Wassergewichtes gesenkt, so hat sich dabei der Kniehebel gestreckt und das Ventil geöffnet. Das Wasser wird durch das Rohr Eund den Ansatz N in den hohlen Ständer getrieben, aus welchem es durch M (Fig. 4) abfliefst. Ist die Hohlkugel genügend geleert, so wird sie durch das Gegengewicht gehoben; dabei wird der Kniehebel durchgedrückt und das mit einer Feder belastete Ventil geschlossen. O und P bezeichnen die Wasserspiegel, bei welchen etwa das Aufsteigen bezieh. Sinken des Gefäßes eintritt.

Die Einrichtung ist in manchen Beziehungen mangelhaft; es ist weder für einen Schutz des Ventiles gegen Verunreinigungen, noch für Luftabführung gesorgt. Die biegsame Röhre K und die Dichtungsplatte oberhalb N lassen den Apparat wenig dauerhaft erscheinen.

Auch bei dem in Fig. 5 und 6 Taf. 15 dargestellten Condensations-wasser-Ableiter von *H. Niewerth* in Wernigerode (\*D. R. P. Nr. 16688 vom 4. Juni 1881) wird das Auslafsventil durch das Gewicht des sich ansammelnden Wassers geöffnet, jedoch in anderer Weise als bei den vorhergehenden Anordnungen. Während bei den letzteren das Gesammtgewicht des in dem beweglichen Gefäfse, bezieh. in einem offenen Schwimmtopf befindlichen Wassers, an einem Hebelarme angreifend, für die Oeffnung des Ventiles zur Wirkung kommt, wird hier durch die

Höhe der sich ansammelnden Wassersäule, unabhängig von der Wassermenge, der auf das Ventil wirkende Druck bestimmt. Dasselbe befindet sich unten in dem einen Schenkel eines U-förmigen Rohres A, in dessen anderen Schenkel oben Dampf und Wasser eintreten. Von oben ist das Ventil mit Hilfe einer Stange E und einer biegsamen Platte F, welche so groß wie die Ventilfläche ist, durch den Dampfdruck belastet. Die zwischen den Schenkelenden des Rohres A eingeschaltete Röhre G, welche immer mit Wasser gefüllt bleibt, schützt die Platte F vor der direkten Einwirkung des Dampfes, so daß dieselbe aus Gummi hergestellt sein kann. Der Gewichtshebel H dient dazu, das Ventil von dem Eigengewicht der Stange E entlasten oder auch die Belastung vergrößern zu können. Für einen dichten Abschluß des Ventiles wird es zweckmäßig sein, dasselbe durch eine gewisse Belastung fest aufzupressen. Die Platte F kann auch durch einen Kolben ersetzt werden, welcher im Allgemeinen dauerhafter sein wird. Soll derselbe aber leicht beweglich sein, so wird der dichte Abschluß desselben zu wünschen übrig lassen.

so wird der dichte Abschluss desselben zu wünschen übrig lassen.

Die in Fig. 7 und 8 Tas. 15 abgebildete einsache Vorrichtung von 
H. Flottmann und Comp. in Bochum (\*D. R. P. Nr. 16383 vom 10. Mai 
1881) soll ebenfalls in der Weise wirken, dass bei einer bestimmten 
Höhe der über dem Ventil sich bildenden Wassersäule das letztere sich öffnet und dem Wasser den Abfluss gestattet. Sie unterscheidet sich von der vorhergehenden dadurch sehr wesentlich, daß das Ventil von außen nicht durch den in der Dampfleitung herrschenden Druck, sondern durch einen Gewichtshebel belastet ist, der immer nur einer bestimmten Dampfspannung angepafst sein kann. Diese Einrichtung ist daher für eine selbstthätige Wasserableitung nicht zu verwenden, da bei geringen Spannungsänderungen die Höhe der Wassersäule, bei welcher das Ventil sich öffnet, sich ganz bedeutend ändern würde. Durch eine Spannungsänderung von 0at, 1 z. B. würde die Belastung um eben so viel vermehrt oder vermindert werden wie durch eine Aenderung des Wasserstandes in b um 1<sup>m</sup>. Dagegen mag sie brauchbar sein, statt der sonst verwendeten Hähne an Cylindern, Schieberkasten, Wasserstandsköpfen u. s. w. zum Ablassen des Wassers von Hand benutzt zu werden. Die Abschlußplatte, aus einer genügend widerstandsfähigen Mischung von Blei und Antimon bestehend, ist in die um e drehbare Klappe d eingelegt und wird durch einen belasteten Hebel auf ihren Sitz geprefst. Die Schutzplatte h, welche in die Kapsel d hineingreift, soll beim Oeffnen der Klappe den Wasserstrahl nach unten ablenken und die Hand vor dem Verbrühen schützen.

Es bleibt schliefslich noch eine Vorrichtung von *E. Guillaume* und *F. Arnold* in Lille, Frankreich (\* D. R. P. Nr. 14753 vom 30. Januar 1881) zu erwähnen, welche in Fig. 9 und 10 Taf. 15 in Verbindung mit einem *Kirchweger* schen Condensationstopf gezeichnet ist, jedoch ebenso gut für andere Apparate benutzt werden kann. Sie besteht aus einem mit

verstellbarer Belastung versehenen Ventil s, welches den Zweck hat, dem Dampfe aus dem Gefäße den Austritt zu gestatten, wenn dessen Spannung in Folge zu geringer Condensation eine bestimmte Grenze überschreitet. Die Einrichtung ist hauptsächlich für Zuckerfabriken, Brennereien u. dgl. Anlagen, in denen Dampf zum Heizen von Flüssigkeiten benutzt wird, bestimmt. Das Ventilgehäuse kann entweder direkt auf den Condensationstopf, wie in Fig. 9, oder auf den Zwischenbehälter c (Fig. 10) aufgeschraubt werden, welcher durch zwei Röhren, eine untere für das Wasser und eine obere für den Dampf, mit dem Condensationstopf verbunden ist. Die Einschaltung eines solchen Zwischenbehälters zwischen der Heizvorrichtung und dem Condensationstopfe wird empfohlen, um das Abfließen des Wassers zu erleichtern und das Geräusch, welches beim Durchströmen eines Wasser- und Dampfgemisches durch Knieröhren verursacht wird, zu vermeiden.

## Ringschiebersteuerung für Dampfmaschinen.

Mit Abbildungen auf Tafel 15.

Eine Steuerung, welche wie die von Fr. Selbach (vgl. 1879 233\*185) mit ringförmigen Schiebern arbeitet, ist nach dem Scientific American, 1882 Bd. 46 S. 290 in Fig. 21 und 22 Taf. 15 dargestellt. Die beiden kolbenartig abgedichteten Ringe sind durch Stangen mit einander verbunden, welche durch Stopfbüchsen nach außen gehen und mit dem sehr einfachen Bewegungsmechanismus verbunden sind. Derselbe besteht aus einem Bogendreieck, welches von einem gabelförmigen, an den Enden mit Rollen versehenen Hebel umfafst wird. Die beiden Ringe werden mithin gegen Ende jedes Hubes schnell umgestellt und bleiben dann in Ruhe. Je größer der Voreilwinkel des Bogendreieckes genommen wird, um so größer wird die Expansion, um so größer aber auch die Compression. Die Einström- und Ausströmöffnungen befinden sich im Cylinder diametral gegenüber, doch so, dass der Einströmkanal vollständig geschlossen ist, wenn der gegenüber liegende Ausströmkanal geöffnet wird, und umgekehrt. An den Cylinderdeckeln befinden sich Ansätze, welche in die Ringe hineinragen und den schädlichen Raum auf ein sehr geringes Mass zurückführen.

Eine derartige Steuerung ist billig und genau herzustellen, im Betriebe nicht sehr empfindlich, der Abnutzung nur wenig unterworfen und dürfte daher namentlich für kleine Maschinen sehr wohl zu empfehlen sein. Die Reibung der Ringschieber wird geringer sein als bei einfachen Muschelschiebern. Soll der Hub möglichst vermindert werden, so können die Einström- und Ausströmkanäle wie bei der genannten Selbach schen Anordnung den ganzen Cylinderumfang einnehmen. Behufs Umsteuerung

(bei Anwendung auf Locomotiven) soll das Bogendreieck durch schraubenförmige Nuth und Feder mit einem verschiebbaren Muff verbunden werden.

Die Maschine wird von Hunt, Halsey und Budington in Brooklyn, N.-Y., ausgeführt.

## Fr. Holtschmit's Dampfcylinder-Schmiervorrichtung.

Mit Abbildungen auf Tafel 15.

Die in Fig. 19 und 20 Taf. 15 dargestellte Schmiervorrichtung von Fr. Holtschmit in Düsseldorf (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 18125 vom 4. September 1881) gehört zu denjenigen, bei welchen das Oel durch das im Oelbehälter sich ansammelnde Condensationswasser allmählich gehoben und zum Ausflufs gebracht wird. Neu an derselben ist die Art der Regelung des Oelabflusses durch die Aenderung der Gröfse des Kühlraumes.

Das mitten im Behälter befindliche Röhrchen, welches zugleich zur Dampfzuleitung und zur Oelableitung dient, ist zu dem Zwecke aus zwei über einander geschraubten Theilen hergestellt. Je weiter man den oberen Theil auf dem feststehenden unteren niederschraubt, um so größer wird der Kühlraum, um so mehr Dampf wird sich also niederschlagen und um so mehr Oel in den Dampfcylinder eintreten. Die mit Hilfe eines Schraubenziehers vorzunehmende Regulirung kann auch während des Ganges der Maschine geschehen, wenn man zuvor das Absperrventilchen schließt und dann die Füllschraube abnimmt.

# Cadiat's Dampfkessel.

Mit Abbildungen auf Tafel 15.

Der in Fig. 11 bis 15 Taf. 15 nach Engineering, 1882 Bd. 33 S. 445 dargestellte Kessel von Cadiat, Ingenieur der Firma Ed. Mourraille und Comp. in Toulon, besteht aus drei neben einander liegenden Cylindern B, B und C, zwei Reihen vertikaler, unten verschlossener Röhren A, welche, den Feuerraum seitlich begrenzend, von den Cylindern B herabhängen und einem vierten mitten im Feuerraum liegenden Cylinder, welcher mit C durch drei weite Röhren verbunden ist. Ein quer über den Kesseln B, B und C angeordneter Dampfsammler D ist mit denselben durch je einen Stutzen verbunden, während ein vor den vorderen Köpfen befindliches Kupferrohr, durch welches auch das Speisewasser eingeleitet wird, die Wasserräume in Verbindung setzt. Die Röhren A, aus 7mm starkem Blech zusammengenietet, haben einen Durchmesser von 250mm und stehen so nahe neben einander, dafs zwischen denselben nur eine Lücke von etwa 25mm bleibt. Um sie in den Kesseln B befestigen zu können, ist das obere, aus stär-

kerem Blech hergestellte Endstück oben breit gedrückt (vgl. Fig. 14 und 15). In den gleichfalls aus starkem Blech gefertigten Böden der Röhren sind Oeffnungen mit Verschlufsdeckeln angebracht, welche vom Aschenfall aus zugänglich sind und eine bequeme Reinigung der Röhren ermöglichen. Aufserdem kann der Schlamm, ohne die Deckel herauszunehmen, durch die hohlen Verschlufsschrauben abgeblasen werden, wenn man die am unteren Ende dieser Schrauben befindlichen Kapseln abnimmt. Die Röhren enthalten ähnlich den Field schen Röhren innere Stromtrennungsröhren zur Beförderung des Wasserumlaufes.

Die Heizgase treten aus dem Feuerraum zwischen den Röhren A hindurch, hauptsächlich durch die oben gebildeten Oeffnungen F, in den Raum P hinter den Röhren, aus diesem unten in die im Mauerwerk ausgesparten Kanäle G und gelangen dann oben durch zwei Züge in den Schornstein. Die Ausnutzung der Heizgase kann hiernach nicht sehr zweckmäßig genannt werden. Der Kessel ist oben durch leicht fortzunehmende Blechplatten abgedeckt, auf welchen eine Schicht Asche ausgebreitet wird.

Die Vorzüge des Kessels bestehen darin, daß er, weil aus lauter verhältnißmäßig engen Theilen bestehend, für hohe Spannungen geeignet ist und zugleich eine bedeutende Heizfläche hat, daß die Röhren sich beliebig ausdehnen können, daß die Nietnähte zum größten Theil der direkten Einwirkung des Feuers entzogen sind und daß der Kessel in allen Theilen leicht zugänglich und bequem zu reinigen ist. Nur die Außenfläche der Röhren A, welche dem Raume P zugekehrt, ist schwerer zugänglich und muß mit dünnen Stahlkratzern gereinigt werden.

Der dargestellte Kessel hat 43<sup>qm</sup> Heizfläche, 1<sup>qm</sup>,7 Rostfläche und wiegt 7<sup>t</sup>,6. Er hat einen Wasserraum von 4<sup>cbm</sup>,6, einen Dampfraum von 1<sup>cbm</sup>,7 Inhalt und ist für eine Pressung von 9<sup>at</sup> bestimmt. Es sollen mit dem Kessel bei mäßigem Feuer für 1<sup>qm</sup> Heizfläche 32<sup>k</sup> Wasser in der Stunde verdampft werden und zwar mit 1<sup>k</sup> Kohle 8<sup>k</sup>,5 Wasser; doch soll mit guter Kohle leicht eine 10 ½ fache Verdampfung zu erreichen sein. Der gelieferte Dampf ist sehr trocken.

## D. T. Lawson's Vorrichtung zur Verhütung von Dampfkessel-Explosionen.

Mit Abbildungen auf Tafel 15.

Zu den Ursachen, welche die Explosion eines Dampfkessels veranlassen können, gehört bekanntlich die plötzliche Oeffnung eines Dampfabsperrorganes und das dann eintretende schnelle Entweichen einer größeren Dampfmenge aus dem Kessel, was ein plötzliches Sinken der Spannung zur Folge hat. Man kann dies mit dem Fallenlassen eines gehobenen Pendels vergleichen. Es erfolgt eine so heftige Verdampfung, daß nicht nur die frühere Spannung wieder hergestellt, sondern daß sie überschritten wird und so das Bersten des Kessels herbeigeführt werden kann. Hält der Kessel die höhere Spannung aus, so wird dieselbe bald wieder fallen und wie ein Pendel erst nach mehrmaligem Auf- und Abschwanken zur Ruhe kommen. D. T. Lawson in Wellsville, Nordamerika (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 11447 vom 28. April 1880) will diesem Uebelstande dadurch vorbeugen, daß er in dem Kessel dieht über dem Wasserspiegel oder auch in einiger Entfernung von demselben eine Scheidewand befestigt (vgl. Fig. 24 Taf. 15), welche nach der Patentschrift mit einer Oeffnung versehen ist, deren Größe etwa ¼ der vom Kessel nach der Maschine führenden Dampfauslaßöffnung — dies wäre im Allgemeinen der Querschnitt des Dampfrohres — beträgt. Die Oeffnung sollte noch durch einen Schieber mehr oder weniger verschlossen werden können. Später hat jedoch Lawson die ganze Platte mit einer großen Anzahl Löcher versehen, deren Gesammtquerschnitt, wie anzunehmen ist, die angeführte Größe hat. Eine solche Scheidewand soll eine sehr ruhige gleichförmige Verdampfung zur Folge haben, das Außpritzen des Wassers verhüten u. s. w.

Das Mittel erscheint wunderlich, hat aber doch wohl etwas für sich. Das Mittel erscheint wunderlich, hat aber doch wohl etwas für sieh. Wenn die Oeffnungen in der Scheidewand zusammen nur <sup>1</sup>/<sub>4</sub> des Dampfrohrquerschnittes betragen, so wird bei gleichem Spannungsunterschied ungefähr 4 mal so viel Zeit nöthig sein, um eine bestimmte Dampfmenge entweichen zu lassen; es wird also ein so plötzliches Fallen der Spannung nicht eintreten können. Allerdings wird auch beim Betriebe der Dampf etwas gedrosselt werden. Rechnet man z. B. für die größte Geschwindigkeit des Dampfes in der Leitung 50<sup>m</sup> (der größten Kolbengeschwindigkeit entsprechend), so wird dieselbe in den Oeffnungen der Scheidewand 200<sup>m</sup> betragen müssen, wozu ein Ueberdruck von 0,1 bis 0<sup>at</sup>,2 erforderlich ist. Dieser Verlust ist jedoch nicht sehr wesentlich, wenn man in Betracht zieht, daß der Dampf bei dieser Einrichtung auch man in Betracht zieht, dass der Damps bei dieser Einrichtung auch jedenfalls gut getrocknet, vielleicht etwas überhitzt sein wird. Dass durch die Scheidewand die Kessel und namentlich ebene Stirnplatten, wenn solche vorhanden sind, erheblich versteift werden, mag nur nebenbei erwähnt werden. Die Reinigung des Kessels wird zwar etwas unbequemer. Man könnte indessen auch wohl denselben Zweck erreichen, wenn man die siebartig durchlöcherte Scheidewand unmittelbar unter dem Dom oder der Dampfauslasöffnung anordnete. Es ließe sich auf diese Weise der große, die Festigkeit des Kessels sehr gefährdende Domausschnitt in der Kesselwand vermeiden; man brauchte dieselbe nur unterhalb des Domes mit einer Anzahl kleiner Oeffnungen zu versehen. Wollte man den Querschnitt des Dampfrohres auf den vierten Theil verringern, so würden natürlich sehr bedeutende Verluste durch die größeren Reibungswiderstände eintreten.

Lawson hat sich bemüht, die Vorzüglichkeit der von ihm vorgeschlagenen Einrichtung auch durch Versuche zu beweisen, über welche im Scientific American, 1882 Bd. 46 \* S. 231 berichtet wird. Er liefs zu dem Zweck nach einigen Vorversuchen zwei gleich große cylindrische Kessel von dem besten Eisen anfertigen, von denen der eine mit der Scheidewand versehen war, der andere nicht. Dieselben hatten eine Länge von 1<sup>m</sup>,83 und einen Durchmesser von 0<sup>m</sup>,76. Die Wandung bestand aus je zwei Blechplatten von 4<sup>mm</sup>,8 Dicke. Die ebenen Stirnplatten, 9<sup>mm</sup>,6 dick, waren durch einen in der Achse des Cylinders liegenden Bolzen von 25mm Dicke mit einander verbunden. Die Versuche fanden in Gegenwart einer von dem Finanzminister der Vereinigten Staaten Nordamerikas ernannten Commission, Vertretern der Presse u. A. im Februar und März d. J. statt. Der zu untersuchende Kessel wurde, durch ein 80mm weites Dampfrohr mit einem alten Dampfcylinder von 900mm Länge und 200mm Durchmesser verbunden, im Freien aufgestellt. Aus einem bombensichern Gewölbe konnte man einen in das Dampfrohr eingeschalteten Querschieber schnell öffnen, sowie die Feuerung mittels flüssigen Brennmaterials reguliren. Innerhalb des Gewölbes angebrachte Manometer ließen die jeweilige Pressung erkennen. Der zuerst untersuchte Kessel ohne Zwischenwand konnte leider nicht zur Explosion gebracht werden, weil in der einen Stirnplatte drei radiale Risse, von dem Ankerbolzen ausgehend, auftraten, so dass eine Steigerung der Pressung über 15at,5 nicht möglich war. Dann wurde der Kessel mit Zwischenwand angeheizt und nach jeder Steigerung der Spannung um 1at,76 (= 25 Pfund engl.) der Absperrschieber schnell geöffnet, wobei immer das erwähnte Schwanken über und unter die anfängliche Spannung beobachtet wurde, bis 21at erreicht waren. Es wurde darauf die Zwischenwand so herausgekreuzt, daß ringsum ein 7cm,5 breiter Rand derselben stehen blieb (vgl. Fig. 23 Taf. 15). Das ausgestemmte Stück mußte im Kessel gelassen werden. Nachdem derselbe wieder angeheizt war, wurde wie vorher nach jeder Zunahme um 1at,76 und zuletzt nach jeder Zunahme um 0at,7 (= 10 Pfund) der Absperrschieber schnell geöffnet und, als dies bei der Spannung von 16at,5 geschah, erfolgte die Explosion des Kessels, wobei derselbe vollständig in Stücke zerrifs. Die Spannung war zuletzt in Zeit von 6 Minuten von 12,3 auf 16at,5 gestiegen. Die Ergebnisse sprechen mithin dafür, daß die zuerst vorhandene Zwischenwand die Explosion verhinderte; jedoch darf hierbei die Verschwächung, welche der Kessel durch Fortnahme derselben erlitt, nicht unberücksichtigt gelassen werden. Wha.

## Turner's Röhrenstopfer.

Mit Abbildungen auf Tafel 15.

Zum schnellen und bequemen Abschließen schadhaft gewordener Rauchröhren von Dampfkesseln (namentlich Locomotiven) während des Betriebes erscheint die in Fig. 16 bis 18 Taf. 15 nach Iron, 1882 Bd. 19 S. 408 dargestellte Vorrichtung von J. Turner in Victoria House zu Plaistow recht brauchbar. Von der Rauchkammer aus wird in das abzudichtende Rohr eine Stange A eingeschoben, an derem vorderen Ende ein aus zwei Theilen bestehender Deckel B aus hämmerbarem Eisenguss mittels eines Gelenkes C angehängt ist. Die beiden Deckelhälften sind beim Durchschieben durch das Rohr vertikal aufgestellt (vgl. Fig. 16), fallen aber beim Austritt in den Feuerraum durch ihr Eigengewicht in eine horizontale Ebene aus einander, so dass sie von oben gesehen die Lage Fig. 17 erhalten. Durch Zurückschrauben der Stange A wird der Deckel dann fest gegen die Rohrwand gepresst, wobei auch zugleich der ungetheilte, das Muttergewinde für A enthaltende zweite Deckel das Rauchkammerende des Rohres verschließt. Die Abdichtung zwischen den beiden Theilen von B wie auch gegen die Rohrplatten wird durch Asbesteinlagen bewirkt. Will man die Deckel wieder entfernen, so hat man die Stange A, nachdem sie nach hinten geschraubt ist, um  $180^{\circ}$  zu drehen, worauf der Deckel B zusammenklappt und durch das Rohr zurückgezogen werden kann. Die Vorrichtung läfst sich, mit neuen Asbestpackungen versehen, beliebig oft verwenden. (Vgl. S. 52 d. Bd.)

## Couppé's Maschine zum Schweißen und Stauchen.

Mit Abbildungen auf Tafel 16.

Die von Ch. Couppé in Romorantin, Frankreich (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 18192 vom 30. Oktober 1881) angegebene Maschine soll durch Pressung stauchen und schweißen. Das Material wird hierbei von dem Ambos G (Fig. 9 Taf. 16) sowie den beiden Schlitten B und D gehalten und zwar in den letzteren mittels Stützklauen l gegen geriffelte Stahlbacken  $B_1$ ,  $D_1$  festgeklemmt. Der Schlitten B wird durch die mit einer Nase d versehene Stange c, welche mittels der Hülse b auf der excentrischen Welle a sitzt, gegen den festen Schlitten D gezogen. Rückt nun die Stange c wieder nach links, so bleibt der Schlitten B stehen, so daß sich der durch ein Gewicht angezogene Keil c zwischen Nase d und Schlitten C einschieben kann. Geht die Stange C nun wieder nach rechts, so muß sie den Schlitten C um die Stärke des eingeschalteten Keiles C nach rechts verschieben u. s. w. Wenn z. B. die Excentricität

der Welle a 1cm beträgt, so wird bei jeder Umdrehung ein Vorschub der Zugstange c um 2cm bewirkt. Nach Beendigung jedes Arbeitsvorganges wird der Keil e zurückgezogen. Mg.

## Oestreich's Gasfeuer zum Auf- und Abziehen der Radreifen von Eisenbahnfahrzeugen.

Mit Abbildungen auf Tafel 46.

Das Auf- und Abziehen der Radreifen geschieht nach dem Vorschlage von *J. Oestreich* in Fulda (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 17845 vom 12. August 1881) durch deren Erhitzung mittels eines für vollkommene Verbrennung geeigneten Gemisches von Leuchtgas und atmosphärischer Luft.

Das Rad wird hierbei auf einem geeigneten Fundamente derart niedergelegt, dass rings um dasselbe herum eine genügende Anzahl Gaslampen aufgestellt werden können, um eine rasche und gleichmäßige Erwärmung des Radreisens zu ermöglichen. Das Gas tritt unter sehr hohem Druck von u (Fig. 7 und Taf. 16) aus in die Düse l des Ständers ein und saugt durch die Seitenkanäle t so viel Luft an, dass bei Entzündung des aus dem Brenner s entweichenden Gemisches eine vollkommene Verbrennung erzielt wird.

Die Verwendung von Leuchtgas für vorliegenden Zweck ist nicht neu (vgl. 1881 239\* 347). Wie aber J. Weidtmann in Glaser's Annalen, 1882 S. 283 hervorhebt, ist Oestreich's Gasfeuer sehr zweckmäßig eingerichtet; es ist reinlich, bequem, ökonomisch und sicher. Eine kleine Druckpumpe entnimmt Leuchtgas aus einer beliebigen Gasleitung (20mm im Lichten genügt) und preßt dasselbe in einen Druckbehälter von etwa 1chm Inhalt. Mit letzterem steht ein in der durch Eisenplatten abgedeckten Vertiefung liegendes Ringrohr in Verbindung; dieses trägt eine Anzahl durch Hähnehen abschließbarer Schläuche, deren jeder, in einen auf der Arbeitsplatte stehenden Brenner mündet (Fig. 7 und 8). Die Brenner sind so eingerichtet, daß das Gas kurz vor dem Austritt ein kleines Düsensystem durchströmt und dadurch mittels entsprechender Oeffnungen die zu seiner vollkommenen Verbrennung erforderliche Menge atmosphärischer Luft aussaugt. Die Luft tritt vorgewärmt zum Gase, weil sie vorher erwärmte Wandungen berührt. Durch den Haupthahn und die kleinen Einzelhähne ist das richtige und gleichmäßige Brennen der Flammen leicht zu reguliren.

Um die Ausdehnung der Reifen während der Erwärmung verfolgen und den Zeitpunkt genau feststellen zu können, zu welchem das Radgestell einzubringen ist, wird ein Instrument in Form eines Stangenzirkels in den Reifen gespannt, welches selbstthätig mittels Zeiger und Skale die Ausdehnung bis auf  $0^{\rm mm},05$  genau anzeigt. Es wird dadurch das unzeitige Probiren und ein zu starkes Erwärmen vermieden.

Ein solches Feuer mit 8 Brennern ist seit 1 Jahre in der Hauptwerkstätte Fulda der Kgl. Eisenbahndirektion Frankfurt a. M. mit sehr befriedigenden Resultaten im Betrieb. Die Ausführung hat die *Maschinenfabrik Deutschland* in Dortmund übernommen.

### Henin's Fördervorrichtung.

Mit Abbildungen auf Tafel 16.

In der Revue universelle, 1881 Bd. 8 S. 101 beschreibt J. Henin in Farcienne, Frankreich, eine inzwischen auch im Deutschen Reiche patentirte Fördervorrichtung (\* D. R. P. Kl. 5 Nr. 9655 vom 20. September 1879), deren Prinzip darin gipfelt, von dem Fördergerüst den Weg von einer Etagenhöhe zur anderen ohne Hilfe der Fördermaschine zurücklegen zu lassen.

Zur Beschreibung der Vorrichtung ist es nöthig, den über Tage und in der Grube befindlichen Theil derselben gesondert zu betrachten und ist über den ersteren zunächst das Nachstehende zu bemerken: Die vier senkrechten Stangen A (Fig. 1 bis 3 Taf. 16) tragen in so viel verschiedenen Höhen Daumen a, b und c, als das Fördergerüst Etagen besitzt; die Daumen liegen auf den Querstücken M, N und P auf und können auf diesen seitlich innerhalb derjenigen Grenzen bewegt werden, welche die Coulissen m, n und p gewähren, innerhalb welcher sich die Stangen A mit Hilfe einer aus den Theilen s und t bestehenden Hebelvorrichtung verschieben lassen. Soll der Förderkorb aufgesetzt werden, so nähert man die Daumen einander, so daß sie die Stellungen a<sub>1</sub>, b<sub>1</sub> und c<sub>1</sub> einnehmen, und es setzt sich der Förderkorb mit den Schuhen q auf, die oben unter 45° abgeschrägt sind, um die Daumen nöthigenfalls aus einander schieben zu können, wenn ja dieselben beim Aufgange des Gerüstes sich in der genäherten Stellung befinden sollten. Auch die Eckrahmenstücke des Gerüstes tragen unten die abgeschrägten Ansätze W, um die Daumen seitwärts drücken zu können, wenn sie sich nach dem Vorübergange des oberen Gerüsttheiles wieder geschlossen haben. Hat sich das Gerüst auf die obersten Daumen aufgesetzt, so wird der auf der ersten Etage stehende Förderwagen abgezogen, worauf man die Daumen ausrückt und dasselbe Spiel bei jeder Etage wiederholt.

Wesentliche Vortheile der Einrichtung sucht Henin darin, dass das Gerüst lediglich auf Zug, nicht aber auf Druck in Anspruch genommen wird, daher eine größere Widerstandsfähigkeit besitzt und das in Folge jener Inanspruchnahme die festen Armstücken nach Besinden durch Ketten oder Seile ersetzt werden können.

Der zweite Theil der Einrichtung ist der in der Grube befindliche, welcher in Fig. 4 bis 6 Taf. 16 dargestellt ist. Die Hauptrolle spielen hier vier hydraulische Cylinder A, welche durch die in h sich vereinigenden Rohre f und g unter einander verbunden sind. Der Theil h besitzt die Höhe des Förderkorbes und mündet in einen Wasserbehälter, aus welchem etwaige, beim Gebrauch der Vorrichtung entstehende Wasserverluste ersetzt werden können. Die in den Cylindern gehenden Kolben tragen bewegliche Daumen a, welche durch Anschlagen an die Knaggen c um Zapfen d in einem Winkel bis zu  $72^0$  aufwärts gedreht werden können zapien a in einem Winkel bis zu  $72^o$  aufwarts gedreht werden können und, wenn in der Horizontallage befindlich, auf den Knaggen b aufliegen. Soll nun das Fördergerüst aufgesetzt oder vielmehr aufgehängt werden, so bringt man mittels einer Hebelvorrichtung die Daumen a in die horizontale Lage  $a_1$ , wodurch gleichzeitig die Knaggen c die Stellung  $c_1$  einnehmen und die Hähne P sich schließen. Es setzt sich hiernach das Gerüst mit den Schuhen q auf die Daumen auf: nunmehr läfst der Maschinist noch ein Stück Seil, dessen Länge der Gerüsthöhe entspricht, vom Seilkorbe ablaufen; durch Oeffnen der Hähne P wird der Förderkorb sodann von dem Anschläger bis in die Füllortsohle niedergelassen; die Hähne werden geschlossen und dann kann der erste leere Wagen abgezogen und durch einen vollen ersetzt werden, ein Verfahren, welches sich für jede folgende Etage wiederholt. Ist darauf das ganze Gestell neu besetzt, so tritt die Fördermaschine wieder in Thätigkeit, wobei gleichzeitig die Hähne P geöffnet werden, so daß die Kolben erneut ihren höchsten Stand einnehmen; durch ihr Außsteigen werden die Daumen a mit den Knaggen c in Berührung gebracht, wodurch sie in die Lage a zurückgehen und der Weg für das Gerüst geöffnet wird. Hähne und Daumen bleiben dann offen, bis das nächste Gerüst sich wieder aufsetzen soll.

Vortheile sollen außer den bereits für die Einrichtung über Tage angegebenen noch sein, daß das in der Grube befindliche Gerüst in seinen Bewegungen von dem über der Hängebank stehenden völlig unabhängig ist und daß ein sehr schnelles Besetzen der Gerüste zu ermöglichen sei.

Ein nicht unwesentlicher Mangel der an sich schon etwas umständlichen Maschinerie, den Henin nicht berührt, liegt freilich darin, dafs durch das Lockern des Treibeseiles, sobald das Gerüst in der Grube sich aufgesetzt hat, Hängeseil entsteht, das eine wesentlich stärkere Seilabnutzung veranlaßt, als solche bei der Gerüstförderung im Allgemeinen stattfindet, bei welch letzterer sonst stets die Seile straff angespannt bleiben. Die Länge des Hängeseiles aber muß im Ganzen der doppelten Gerüsthöhe gleich sein, da beim Beginn des Wagenwechsels das über Tage befindliche Gerüst mit seiner untersten Etage in der Hängebanksohle, das in der Grube hängende gleichfalls mit seiner untersten Etage in der Füllortsohle zu stehen hat, beide aber allmählich so weit gesenkt

werden, daß unmittelbar vor dem Einsetzen der Förderung je die obersten Etagen in den bezeichneten Sohlen stehen; denn, wollte man bei dem aus der Grube getriebenen Gerüst mit Entleerung der obersten Etage beginnen, so würde zum Fortrücken das Eingreifen der Fördermaschine unentbehrlich sein.

Jedes Gerüst wird während des Wagenwechsels aus dem höheren Stande nach und nach mit Hilfe seines Eigengewichtes gesenkt; diese Senkung erfolgt durch die in der Grube getroffene Anordnung sehr leicht ohne Stofs, weil die weitere oder geringere Oeffnung der Hähne über die Geschwindigkeit des Ganges entscheidet. (Ein Versehen freilich läfst sich nicht wieder gut machen, da das zu weit niedergelassene Gerüst nur durch die Maschine zu heben ist.) Für das über Tage befindliche Gerüst aber liegt die Sache anders, da hier eine Bremsvorrichtung fehlt, der Ausläufer selbst also mit dem Gerüst nicht hantiren kann, wenn dasselbe nicht den gefährlichsten Stöfsen ausgesetzt sein soll; daher erübrigt einzig, die Bremse der Fördermaschine bezieh. diese selbst, wenn auch ohne die treibende Kraft, zu Hilfe zu nehmen.

In wie fern ein schnelleres Wechseln der Wagen erzielt werden soll als bei dem gewöhnlichen Verfahren, darüber fehlen nähere Belege, da doch das Senken der Gerüste mit großer Vorsicht zu erfolgen hat, also schneller als mit Hilfe der Maschine kaum stattfinden wird. Ueberhaupt scheinen die Vortheile der ganzen Einrichtung gegenüber den Mängeln nicht genügend große zu sein, um dieser Förderung eine allgemeinere Einführung in Aussicht stellen zu können. S-l.

# Ueber die Abhängigkeit des Wassergehaltes der Faserstoffe von dem Feuchtigkeitsgehalte der Atmosphäre.

Ernst Müller hat im Verlaufe des vorigen Jahres im mechanischtechnologischen Laboratorium des Polytechnikums zu Dresden ausgedehnte Versuche über die Abhängigkeit des Wassergehaltes der Faserstoffe vom Feuchtigkeitsgehalte der Luft ausgeführt, welche im Civilingenieur, 1882 \* S. 155 ausführlicher besprochen sind. Es wurde das Gewicht eines hygroskopischen Materials für eine Reihe verschiedener Luftfeuchtigkeiten gleichzeitig mit der Luftfeuchtigkeit ermittelt und dann das Gewicht der absolut trockenen Substanz, woraus sich der jeweilige Feuchtigkeitsgehalt derselben ergab. Als Versuchsobjekte waren gewählt: Baumwolle, Flachs, Seide, Kammzug, gewaschene und ungewaschene Wolle und zwar alle in möglichst lockerer Beschaffenheit. Die Wage, auf welcher die Wägungen vorgenommen wurden, ließ noch Abweichungen von 0<sup>mg</sup>,1 erkennen, d. h. den Feuchtigkeitsgehalt auf etwa 0,05 Proc. bestimmen. Die Messung der Luftfeuchtigkeit erfolgte mit Hilfe des August'schen

Psychrometers. Die Untersuchungen bewegten sich in Temperaturgrenzen von 90 bis 260 bei einer mittleren Temperatur von 19,670.

Allgemein ergab sich, dass die Fasersubstanzen das Wasser nicht so rasch aufnehmen bezieh. abgeben wie die Luft und daß deshalb bei zunehmender relativer Luftfeuchtigkeit die Werthe für den Wassergehalt der Substanzen unter, bei abnehmender Luftfeuchtigkeit dagegen über den Durchschnittswerthen sich bewegen. Die Größe dieser Abweichungen ergibt ein Maß für die Schnelligkeit des Nachfolgens der verschiedenen Fasersubstanzen; diese sind, ausgedrückt in Procent des absolut trockenen Materials, 0,12 bei Seide, 0,20 bei Flachs, 0,26 bei Baumwolle, 0,21 bei Kammzug, 0,50 bei gewaschener, 0,54 bei ungewaschener Wolle. Der allgemeine Verlauf der Veränderung des Wassergehaltes bei zunehmender relativer Luftfeuchtigkeit erfolgt von 0 mit derselben ausgehend anfangs sehr rasch, dann proportional derselben, endlich wieder stärker anwachsend. Es ergibt sich nun bei Aufzeichnung dieses Verlaufes, daß diese Curve innerhalb der am häufigst vorkommenden Feuchtigkeitsgrade sehr genau durch eine gerade Linie ersetzt und durch deren Formel dargestellt werden kann. Hierbei zeigt sich auch, daß der absolute Feuchtigkeitsgehalt der Luft bei erhöhter Temperatur sehr rasch anwächst, während im Gegensatz hierzu die hygroskopische Kraft der Fasern sich vermindert. Unter Rücksichtnahme hierauf, sowie unter der Annahme, daß Luft von 1000 alle Feuchtigkeit aus den Materialien aufsaugen wird, läßt sich der procentuale Wassergehalt w der Substanzen, bezogen auf das absolut trockene

Material, durch folgende Formel darstellen:  $w = (\alpha + \beta \varphi) \sqrt[5]{100-t}$ , wobei  $\alpha$  und  $\beta$  folgende Werthe für die verschiedenen Substanzen gemäß den Versuchen besitzen:

Baumwolle						a = 0.8067	$\beta = 0.02912$
Flachs						1,233	0,03055
Seide						2,188	0.01640
Kammzug un						2,800	0,02938
Ungewaschen	e V	Vol	le			0	0.07413

und  $\varphi$  die relative Feuchtigkeit in Procent, t die Lufttemperatur bedeutet. Diese Formel ergibt Zahlen, welche die Beobachtungswerthe innerhalb der Beobachtungsgrenzen mit hinreichender Genauigkeit wiedergeben.

An diese Versuche hat *E. Müller* noch Bestimmungen des specifischen Gewichtes der betreffenden Materialien im lufttrockenen Zustande angeschlossen, die er mit Hilfe der Auftriebmethode ermittelte. Er fand hierbei:

Seide (Floret)			1,361	sp.	G.
" (Crins) .			1,359	•	
Kammzug			1,314		
Baumwolle .			1,503		
Flachs			1,465		

welche Werthe eine gute Uebereinstimmung mit anderen Angaben zeigen.

## Eine vom Motor unabhängige Uhrenhemmung.

Mit Abbildungen auf Tafel 17.

Diejenigen Hemmungen, bei denen das Steigrad der Unruhe oder dem Pendel den Bewegungsanstofs direkt ertheilt, haben den Nachtheil, dafs mit dem Ablaufen der Triebfeder sich diese Kraft vermindert und demzufolge ein sich verlangsamender Gang der Uhr eintritt. Es sind verschiedene Einrichtungen angegeben worden, welche diese Ungleichheit ebnen sollen; wesentlich von allen diesen unterscheidet sich jedoch eine von Hanhart und Wensch in Wien (\*D. R. P. Kl. 83 Nr. 18608 vom 16. Juni 1881) ausgeführte Hemmung, bei welcher das Steigrad den Anstofs nicht ertheilt, sondern zum Spannen einer Feder benutzt wird, welch letztere dann die Ertheilung des Impulses bewirkt.

In Fig. 9 bis 13 Taf. 17 sind zwei Ausführungen skizzirt, wie sie bei Benutzung von Balance oder Unruhen Anwendung finden können. Wie aus Fig. 9 ersichtlich ist, sitzt auf der Unruhachse ein kleines Excenter e, um welches die Gabel des bei k drehbaren Hebels g greift. An dem anderen Ende wirkt dieser Hebel als Anker mit den Palettenstiften 1 und 2 auf das Steigrad r. Außer dem erwähnten Excenter befindet sich ebenfalls fest auf der Balanceachse, jedoch jenseits der Balance selbst, eine Scheibe mit einem aufgeschraubten Stift i, welcher bei der größten Ausladung des Excenters nach links die gespannte Feder f gerade berührt, so daß letztere — sobald der Anker mit seinem Stift vom Steigrad freigelassen wird — die Unruhe nach der entgegengesetzten Richtung herumwirft. Zu dem Zwecke ist natürlich nöthig, daß der Stift i dem äußersten Excenterpunkte nicht genau diametral gegenüber liege, sondern seinen Platz, in der Stellung der Figur 9 z. B., etwas nach unten gerückt finde.

Das Spannen der Feder f besorgt das Steigrad; sobald nämlich die Unruhe von rechts nach links schwingt, hebt sich kurz vor ihrem beendeten Laufe (vgl. Fig. 10) der Palettenstift f aus dem Steigrad aus und letzteres wirkt nun bei dem in Folge Beharrungsvermögen stattfindenden Weitergang der Unruhe mit einem Zahne so lange auf den Ansatz a der Feder f — letztere also spannend —, bis der zweite Palettenstift das Steigrad wieder hemmt. Diesen gespannten Zustand veranschaulicht Fig. 11. In dieser Stellung ist auch die Trägheit der Unruhe aufgezehrt und letztere schwingt nun wieder unter Wirkung der Unruhspirale s zurück, der Stift legt sich wieder gegen die Feder f, der Palettenstift f läfst das Rad f los, dieses gibt durch seine Bewegung die Feder f frei und letztere ertheilt der Unruhe einen neuen Anstofs.

Man ersieht also hieraus, daß das Steigrad die Kraft des Motors nicht direkt auf die Unruhe überträgt, sondern daß letztere von der Feder f bewegt wird und deshalb der Vortheil einer gleich bleibenden Kraftwirkung für jede neue Unruhsehwingung auftritt. Es ist deshalb

auch einzusehen, warum eine derartige Hemmung den Gang der Uhr zu einem genauen unveränderlichen machen muß.

Figur 12 Taf. 17 gibt eine Abänderung, welche sich aus dem Vorhergehenden leicht zum Verständniss bringen läst. Sie ist in Bezug auf Leichtigkeit der Ausführung, Genauigkeit des Ganges und Billigkeit der ersteren vielleicht noch vorzuziehen.

Für beide Ausführungen läfst sich die Feder f bezieh. S auch durch ein am Arme eines Winkelhebels wirkendes Gewicht G (Fig. 13) ersetzen.

## Elektrische Uhr von A. Lemoine in Paris.

Mit Abbildungen auf Tafel 17.

Das von Alph. Lemoine in Paris (\*D. R. P. Kl. 83 Nr. 17867 vom 17. November 1881) angegebene Schlagwerk benutzt zu seinem Betriebe die Kraft des elektrischen Stromes und hat den Vortheil, daß es durch Einfügung einiger Theile in das Werk an bestehenden Uhren leicht angebracht werden kann (vgl. Fig. 14 bis 16 Taf. 17).

Die den Stromschluß bewirkenden Theile sind zwei Federn v und  $v_1$ , von denen v bei jeder Schwingung des Pendels 1 mal mit  $v_1$  in Berührung gebracht wird, indem der am Pendel befindliche Elfenbeinstift u die Feder vzurückdrückt. Erfolgt dieser Contact, so geht der im Leitungsdraht W herbeigeführte Strom durch die beiden Federn  $v, v_1$  durch den Draht Vnach der Feder r und hier findet er seinen weiteren Fortgang, sobald der bis zur Welle e führende, auf der aus isolirender Masse bestehenden rotirenden Scheibe k befestigte Metallstreifen m mit seinem Ende an dem Contactknopf l vorüberschleift, welche Berührung einer Zeitdauer von 12 Sehlägen entspricht. Seinen weiteren Weg nimmt der Strom alsdann durch die Welle e nach dem metallischen Theil der Scheibe n, welche sieh aus zwei isolirenden Theilen zusammensetzt und so an ihrem Umfange, nach einander folgend, immer länger werdende Metallstreifen peinschließt. An letztere schleift die Contactfeder s, welche mit dem anderen Pol der Batterie in Verbindung steht. Diese Scheibe n rotirt dergestalt, dass die Vorsprünge p zu jeder Stunde in passender Ordnung dem Contact s gegenüber gelangen. Dies kann man dadurch erreichen, dass man die Scheibe n in 1 Stunde eine beliebige Anzahl Umgänge, vermehrt um 1/12 Umdrehung, machen läfst. Man erzielt jedoch eine Vereinfachung des Räderwerkes, indem man dieses Mehr auf 5/12 der ganzen Umdrehungszahl erhöht. Es wird dies durch zwei Zahnräder t und  $t_1$  ermöglicht, von denen t 24 zähnig und mit der Scheibe n fest verbunden ist, während das zweite Rad  $t_1$  auf der Zwischenwelle sitzt und 25 Zähne hat. Bei gleichzeitig stattfindendem Stromschlufs an den drei Stellen, nämlich zwischen v und  $v_1$ , ferner bei l und endlich zwischen s

und p erfolgen die Glockenschläge, deren Anzahl von der Länge der Vorsprünge abhängig ist. An Stelle der Vorsprünge p könnte man auch eine der Anzahl der Schläge entsprechende Menge neben einander liegender Zähne anordnen. Dadurch würde die Contactvorrichtung zwischen Feder v und  $v_1$  unnöthig; doch dürfte die erstere in ihrer Ausführung weniger Sorgfalt erfordernde Einrichtung immerhin vorzuziehen sein.

Soll das Schlagwerk nicht nur die Stunden, sondern auch die Halbund Viertelstunden angeben, so hat man nur nöthig, die Scheibe n mit 24 bezieh. 48 Vorsprüngen und die Scheibe k mit einer entsprechenden Anzahl Contactstreifen zu verschen.

A. Lemoine (\* D. R. P. Kl. 85 Nr. 18555 vom 17. November 1881) hat auch ein Gehwerk construirt, welches ebenfalls vom elektrischen Strom unterhalten wird und zwar dadurch, daß in bestimmten Zwischenräumen das Pendel von einem unter und seitlich von diesem (vgl. Fig. 17 Taf. 17) aufgestellten Magnete angezogen wird, indem um letzteren der elektrische Strom von Zeit zu Zeit läuft. Der Contact, welcher diesen Stromschluß bewirkt, wird durch ein auf der Steigradwelle sitzendes Sternrad i (Fig. 18) vermittelt, sobald dieses mit seinen Armen an den Knopf k der Feder l stößst.

Die Bewegung der Welle selbst wird vom Pendel durch eine an letzterem angebrachte Sperrklinke übertragen, welche in die Zähne des Steigrades eingreift. Hierbei verhindert eine federnde Sperrklinke h den Rücklauf.

Schg.

## Verfahren und Apparate zur synthetischen Darstellung von Schwefelcyan- und Ferrocyanverbindungen.

Mit Abbildungen auf Tafel 17.

Nach *U. Günzburg* und *J. Tcherniac* in Paris (\*D. R. P. Kl. 12 Nr. 16005 vom 10. April 1881) bedarf man zur Herstellung von *Schwefelcyanammonium* (vgl. 1880 235 \*136) eine ganz aus Eisen construirte Saug- und Druckpumpe *P* (Fig. 1 und 2 Taf. 17) und eine Anzahl schmiedeiserner Autoclaven *A*, welche zu <sup>3</sup>/<sub>4</sub> ihrer Höhe mit Dampfmantel versehen sind. Jeder derselben ist mit einem Flügelrührwerk, einem Manometer, einem Thermometer und 3 Hähnen versehen, wovon der eine den Zufluß der von der Pumpe kommenden Flüssigkeit regelt, der andere den im Autoclaven angehäuften Gasen Ausgang schafft, während der dritte zum Entleeren dient. Die Manometer sind mit einer Röhre versehen, welche in die Flüssigkeit taucht, da sie sonst bald durch Schwefelammonium, welches sich auf ihrer aus Eisen oder Platin hergestellten Membran und den gebogenen Röhren niederschlägt, unbrauchbar würden.

Auf dem mit Thermometer t und Dampfheizschlange G (Fig. 3 und 5 Taf. 17) versehenen Destillirkolben E ist ein cylindrischer Behälter F angebracht, der sogen. Ausgießer, welcher die vollständige Trennung der vom Destillirkolben kommenden Dämpfe und der mechanisch mitgerissenen Lösung zu bewirken hat. Der Deckel dieses Apparates ist mittels Winkelflanschen a befestigt, mit zwischengelegter Kautschukisolirung, da die Aluminiumwände des Apparates nicht mit den Winkeleisen in Berührung kommen dürfen. Die Abzugsröhre B für die Destillationsprodukte ist mit dem Apparat E und dem Ausgießer F vernietet, während die das Zurückfließen der mitgerissenen Lösung vermittelnde Röhre n durch Ringflansche befestigt ist. Die bei der Destillation frei werdenden Gase entweichen durch Rohr e; das Rohr d führt die zu destillirende Mischung von den Autoclaven zu.

Die Pumpe P speist nun durch Rohr c die Autoclaven A mit Schwefelkohlenstoff, Ammoniak und einer gewissen Menge ammoniakalischer Flüssigkeiten, welche aus der Condensation der Destillationsprodukte der Destillirblase hervorgehen; sobald ein Autoclav seine Füllung erhalten hat, wird sein Zulaufhahn geschlossen und das Rührwerk in Gang gesetzt. Man erhitzt nun mittels des Dampfmantels, bis das Thermometer 120 bis 1300 zeigt, schliefst dann den Zulaß des Dampfes und fährt fort zu rühren, bis das Manometer 15st angibt. Der Prozess ist nun nahezu vollendet; man hört auf zu rühren, öffnet den Ablaufhahn, so daß die Flüssigkeit durch ein bis fast zum Boden des Autoclaven gehendes Rohr d nach dem Destillirkolben E gedrückt wird, um sie auf 105 bis 1100 zu erwärmen. Bei dieser Temperatur zersetzt sich das Schwefelkohlenstoffammonium vollständig in Schwefelwasserstoff und Schwefelevanammonium. Gleichzeitig wird wieder etwas Schwefelkohlenstoff gebildet, der gleichfalls mit den Dämpfen überdestillirt, welche aus Schwefelwasserstoff, Schwefelammonium, Schwefelkohlenstoff und Wasser bestehen. Es schlägt sich beim Durchgang durch den auf den Kesseln H stehenden und eine Kokessäule K tragenden Oberflächencondensator G das Schwefelammonium, das Wasser sowie der Schwefelkohlenstoff nieder, während der Schwefelwasserstoff allein in den Gasometer L eintritt, um später in einem Ofen zu Schwefligsäure verbrannt oder durch alkalische Laugen absorbirt zu werden. Die Lösungen von Schwefeleyanammonium, welche in der Destillirblase bei 105 bis 1100 erhalten sind, werden, wenn man Krystalle haben will, bei 1250 eingedampft.

Die Speisepumpe, Autoclaven und ihre Verbindungen, die Condensatoren, Behälter H und Gasometer werden aus Eisen hergestellt, welches von dem Ammoniak und Schwefelammonium wenig oder gar nicht angegriffen wird. Der Destillirapparat EF— und was dazu gehört— darf dagegen nicht aus Eisen bestehen, wenn man nicht die Lösungen des Schwefelcyanammoniums sehr durch Schwefelcyaneisen verunreinigt haben will. Man erhält dann beim Eindampfen Krystalle, welche an

der Luft in Folge der Oxydation der Eisenverbindungen rasch roth werden. Der Grund, warum das Eisen im Destillirapparat so heftig angegriffen wird, liegt in der allmählichen Zersetzung eines kleinen Theiles des Schwefeleyanammoniums in Ammoniak und Schwefeleyanwasserstoff, sobald aus der Lösung sich durch die Destillation das Schwefelammonium, welches dem Eisen gegenüber sozusagen eine sehützende Rolle spielt, verflüchtigt. Die Schwefeleyanwasserstoffsäure, welche frei wird, löst eine entsprechende Menge Eisen auf und bildet ein Eisensalz. Vortheilhafter ist es schon, die Dampfschlange — als den am meisten angegriffenen Theil des Apparates —, aus Zinn herzustellen, welches den Angriffen der Schwefeleyanwasserstoffsäure weit besser als das Eisen widersteht. Immerhin genügen auch dann noch die gelösten geringen Eisenmengen, die erhaltenen Krystalle trübe zu machen. Platin ist zu theuer, das billigere Aluminium bietet aber vollkommene Sicherheit gegen die Angriffe der Sehwefelkohlenstoffverbindungen; der Apparat EF soll daher aus Aluminium hergestellt werden. Neben großer Dauerhaftigkeit des Apparates hat dies den Vortheil, daß man fast chemisch reines Schwefeleyanammonium erhält. Will man aber dennoch eiserne Destillirapparate anwenden, so muß man die Lösung des Schwefeleyanammoniums vor dem Eindampfen zur Krystallisation in Behältern von Zinn oder besser von Aluminium mit Schwefelammonium behandeln. Man setzt zu diesem Zweck der erkalteten Lösung eine genügende Menge der aus dem Destillirkolben übergehenden Flüssigkeit hinzu, rührt um und trennt von dem ausgeschiedenen Schwefeleisen. Die Lösung wird

in Gefäßen aus Zinn oder Zinnlegirungen eingedampft.

Zur Herstellung von Schwefelcyancalcium füllt man einen mit Dampfheizschlangen  $G_1$  (Fig. 4 Taf. 17) und Thermometer t versehenen Behälter A mit Schwefeleyanammoniumlösung aus der Destillirblase E (Fig. 1), bringt in den eingehängten Seiher eine genügende Menge Kalk, schließt den Apparat und erhitzt rasch auf 130°. Das entwickelte Ammoniak verdichtet sieh im Condensator H und fließt durch eine Röhre r auf den Boden des mit Kühlschlange m versehenen Behälters L. Der sogen. Ausgießer  $F_1$  ist auch hier unentbehrlich, da die Lösungen von Schwefeleyancalcium stark schäumen. Das Schwefeleyancalcium fließt beständig zum Kalkbehälter zurück, während das abgeschiedene Ammoniak zum Condensator H geht.

Schwefelcyankalium wird in offenen cylindrischen Kesseln hergestellt, welche durch offenes Feuer oder Dampf erhitzt werden und mit einem Rührwerk versehen sind. Man versetzt eine concentrirte kochende Lösung von sehwefelsaurem Kalium nach und nach mit der entsprechenden Menge der Schwefelcyancalciumlösung, bis die Mischung aufwallt. Das gebildete sehwefelsaure Calcium setzt sieh bald nieder, die Lösung des Schwefelcyankaliums wird durch Abgiefsen und Auswaschen gewonnen. Sie enthält dann noch etwas Schwefelcyanealeium, welches aber beim

Krystallisiren des Schwefeleyankaliums in der Mutterlauge bleibt. Man kommt jedoch rascher und billiger zum Ziel, wenn man eine kleine Menge kohlensaures Kalium zufügt, welches den Kalk sofort niederschlägt. Die Lösung wird durch Stillstehen geklärt, filtrirt, bei 125 bis 1300 eingedampft und schliefslich erkalten gelassen; hierbei schlägt sich alles schwefelsaure Kali nieder und die Lösung enthält dann reines Schwefelcyankalium. Letzteres kann durch Eindampfen bei 135 bis 1450 in Krystallen oder als geschmolzenes Salz bei 250 bis 3000 in einem Gufseisentiegel erhalten werden. Das so hergestellte Schwefelcyankalium enthält weder Kalk, noch Schwefligsäure, zwei Verunreinigungen, welche es zur Darstellung von Ferrocyanverbindungen untauglich machen würden.

Das zur Herstellung von Ferrocyankalium verwendete Schwefeleyankalium soll sehr rein sein, namentlich kein Schwefeleyancalcium, schwefelsaures Kalium und Wasser enthalten. Das verwendete Eisenpulver soll aus Eisenfeilspänen hergestellt, aber frei von Rost und Verunreinigungen sein. Die Entschweflung des Schwefeleyankaliums fängt dann bei etwa 360° an und hört bei 450° auf. Bei der Fabrikation ist es vortheilhaft, eine gleichmäßige Temperatur von 450° zu verwenden, höhere Wärmen aber zu vermeiden.

Das Schwefelevankalium wird nun zur vollständigen Entwässerung bei 3500 geschmolzen und mit dem Eisenpulver in einer eisernen Tonne gebracht, welche eiserne Kugeln enthält und während des Mischens dicht verschlossen ist, um die Feuchtigkeit der Luft abzuhalten. Das Gemisch wird hierauf rasch in Kessel oder Tiegel gefüllt, die durch Deckel genügend fest verschlossen werden können. Diese Tiegel werden in doppelwandige Kammern A (Fig. 6 und 7 Taf. 17) gebracht, bei denen die Zwischenräume D zwischen den Wänden mit Schwefel angefüllt sind, welcher durch ein offenes Feuer in lebhaftem Kochen erhalten wird. Diese Kammern tragen ein mehrere Meter hohes Rohr C, worin sich die Schwefeldämpfe verdichten und als Flüssigkeit wieder in die Zwischenräume zurückfliefsen, so daß die Temperatur der Kammer beständig auf 4500 erhalten wird. Nach mehrstündigem Kochen nimmt man den Tiegel wieder heraus und läfst ihn unter Luftabflufs erkalten. Ferrocyankalium wird hierauf in bekannter Art gewonnen und erhält man auf diese Weise 25 bis 30 Proc. Ausbeute vom Gewicht der angewendeten Mischung.

Um die Stoffe auch unvermischt verarbeiten zu können, füllt mau sie in den mit Rührwerk B (Fig. 8 Taf. 17) versehenen Kessel A, dessen Doppelwandungen D ebenfalls mit Schwefel gefüllt sind. Man bringt zuerst das heifse Schwefelcyankalium, dann das Eisenpulver in den Tiegel, setzt den Rührer in Gang und hält den Tiegel gut verschlossen. Ist der Prozefs vollendet, so wird am Boden des Tiegels der Verschluß c geöffnet, so daß die Schmelze absließen kann.

E. Nölting spricht sich im Bulletin de Mulhouse, 1882 \* S. 77 günstig über dieses Verfahren aus, welches übrigens im Wesentlichen bereits von A. Gelis (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1878 S. 501) angewendet wurde. Die dabei stattfindenden chemischen Reactionen lassen sich durch folgende Gleichungen ausdrücken. Ammoniak gibt mit Schwefelkohlenstoff Ammoniumsulfocarbamat:  $CS_2 + 2 NH_3 = C.NH_2.S.SNH_4$ . Dieses zerfällt beim Abdampfen in Schwefelwasserstoff und Schwefeleyanammonium:  $C.NH_2.S.SNH_4 = H_2S + C.N.SNH_4$ . Beim Erhitzen desselben mit Kalkmilch bildet sich Schwefeleyancalcium und Ammoniak:  $2 C.N.SNH_4 + H_2CaO_2 = Ca(CNS)_2 + 2NH_3 + 2H_2O$ . Dieses gibt mit schwefelsaurem Kalium Rhodankalium:  $Ca(CNS)_2 + K_2SO_4 = 2 KCNS + CaSO_4$ . Durch Schmelzen mit Eisen erhält man zunächst Cyankalium, dann Ferrocyankalium: KCNS + Fe = KCN + FeS u.  $6 KCN + FeS = K_4Fe(CN)_6 + K_2S$ .

#### Verfahren zum Härten des Stahles durch Druck.

Mit dem Ausdrucke "trempe par compression" bezeichnet L. Clémandot ein neues Behandlungsverfahren der Metalle, insbesondere des Stahles, welches darin besteht, daß man das Metall bis zur Kirschrothglut erwärmt, in diesem Zustande einem starken Drucke aussetzt und bis zu seinem vollständigen Erkalten unter diesem Drucke läßt. Dadurch erlangt das Metall vor allen Dingen eine außerordentliche Härte, eine derartige moleculare Zusammenziehung und Feinheit des Kornes, daß es durch Politur das Ansehen des polirten Nickels erhält. Ferner erlangt der gepreßte Stahl, ebenso wie der auf gewöhnliche Weise gehärtete, die Fähigkeit, permanenten Magnetismus anzunehmen. Wie lange seine Coërcitivkraft anhält, läßt sich zur Zeit noch nicht genau angeben; indessen hat die Erfahrung bereits gelehrt, daß die zu Telephonen nach dem System Gower und Ader verwendeten Theile aus gepreßtem und magnetisirtem Stahl seit länger als 3 Monaten ihren Magnetismus unverändert beibehalten haben.

Die unter den genannten Bedingungen bewerkstelligte Pressung des Stahles ist nach Clémandot ein der Härtung vollkommen ähnlicher Vorgang. Das Kaltschmieden ändert wohl auch den Molecularzustand des Metalles, aber die Wirkung des mit Hilfe der hydraulischen Presse erzielten Druckes ist, wie Proben zeigen, weitaus kräftiger. Der Erfinder empfiehlt die Anwendung der Accumulatoren, welche die Ausübung rascher Pressungen gestatten, und man darf annehmen, daß das Metall, wie bei dem Härten durch Eintauchung, unter dem augenblicklichen Einflusse eines heftigen, die Lagerung der Molecüle verändernden Stoßes in den amorphen Zustand übergeht.

Als einen besonderen Vortheil seiner Methode bezeichnet Clémandot u. a. auch den Umstand, daß die Stärke der Compression, innerhalb gewisser

im Voraus festgesetzter Grenzen, nach Graden gemessen werden kann, wodurch für die Stufe des Härtungsprozesses ein Anhaltspunkt gegeben ist. (Nach den *Comptes rendus*, 1882 Bd. 94 S. 703.)

Lan (Daselbst S. 952) bemerkt hierzu, daß wesentlich dieselben Erfahrungen auf dem Hüttenwerk Saint-Jacques in Montluçon (Allier) gemacht seien, wo seit 6 Monaten der gegossene, noch flüssige Stahl einem Druck von 1000 bis 1500k/qc mittels hydraulischer Presse ausgesetzt werde, ein Verfahren, welches Withworth schon früher (vgl. 1877 225 \* 423. 1881 239 137) anwendete. Die in Folge dieses ausgeübten Druckes erzielte Härtezunahme tritt um so deutlicher hervor, je größer der Kohlenstoffgehalt des Stahles ist; sie wird unmerklich, wenn der Kohlenstoff unter 0,5 Proc. sinkt.

Um das Verhalten des Kohlenstoffes hierbei festzustellen, wurden aus einer Pfanne Stahlgranaten gegossen und hiervon einige dem hohen Druck ausgesetzt, andere nicht. Es wurden nun von beiden Sorten Proben 23<sup>cm</sup> (A), 43<sup>cm</sup> (B), 63<sup>cm</sup> (C) und auf der anderen Seite der Granate 46<sup>cm</sup> vom Boden (D) genommen und in diesen der Gesammtkohlenstoff nach Boussingault, der gebundene Kohlenstoff nach Eggertz bestimmt:

		Gepresst	Nicht gepresst
Gesammtkohlenstoff		0,70 Proc.	0,70 Proc.
Gebundener Kohlenstoff A		0,60	0,49
В		0.56	0,50
C		0,55	0.47
D		0,60	0,50
Mittel		0,585	0,490
Graphitischer Kohlenstoff		0,115	0,210

Bei gleichem Kohlenstoffgehalt enthält somit, wie durch mehrere Versuche bestätigt ist, der geprefste Stahl mehr gebundenen, aber weniger freien oder graphitischen Kohlenstoff als nicht geprefster.

Dasselbe Verhältnis der Härte und der Beschaffenheit des Kohlenstoffes wird erzielt, wenn an Kohlenstoff reiches Eisen oder Stahl in Metallsormen oder Coquillen gegossen und rasch gekühlt wird, so dass Druck dieselben physikalischen und chemischen Wirkungen im Eisen und Stahl erzielt als rasche Abkühlung.

## Zur Bestimmung des Alkoholgehaltes im Weine; von Dr. Julius Löwe.

Mit Abbildung.

Tabarié hat bekanntlich zuerst eine Methode zur Bestimmung des Alkoholgehaltes im Weine in Vorschlag gebracht, welche auch verwendbar ist bei der Bestimmung des Alkoholgehaltes in Bier, in Liqueuren und sonstigen geistigen Flüssigkeiten und darin besteht, daß ein abgemessenes Volumen der der Untersuchung vorliegenden Flüssigkeit im

Wasserbade bis zur Hälfte zur Entfernung des Alkohols verdampft, darauf der eingeengte Rückstand nach dem Erkalten mit destillirtem Wasser wieder auf sein ursprüngliches Volumen gebracht und von diesem das specifische Gewicht genau ermittelt wird. Kennt man von einer so behandelten Weinprobe zugleich das specifische Gewicht des Weines selbst, so findet man dasjenige des verjagten Alkohols, indem man das specifische Gewicht der verdampften und wieder verdünnten Weinprobe von jenem des ursprünglichen Weines abzieht. Angenommen, man habe das specifische Gewicht eines Weines genau ermittelt und gefunden, dasselbe betrage 0,9976; ferner habe man ein Volumen von 100 bis 150cc des zur Ermittelung des Alkoholgehaltes vorliegenden Weines im Wasserbade bis auf die Hälfte verdampft und den erkalteten Rückstand bei gleicher Temperatur mit destillirtem Wasser wieder bis auf 100 bis 150cc aufgefüllt und dann das specifische Gewicht = 1,0137 gefunden, so ergibt sich das specifische Gewicht des verjagten Alkohols = 0,9976 — 0,0137 = 0,9839 und dieses entspricht nach den Tabellen von O. Hehner (1881 239 36) einem Alkoholgehalte von 12,58 Vol.- oder 10,15 Gew.-Proc. bei 15,50.

Diese Methode beruht auf dem Grundsatz, daß der Alkohol den Wein specifisch leichter macht, während die nicht flüchtigen Stoffe dessen specifisches Gewicht erhöhen. Entfernt man daher den Alkohol mittels Verdunstung, so muß die Differenz des specifischen Gewichtes von dem Weine und dem verdünnten Weine das specifische Gewicht des verjagten Alkohols ergeben und nach diesem sieh der Procentgehalt dem Volumen oder Gewichte nach feststellen lassen.

Vorstehende Methode liefert um so befriedigendere Resultate, je genauer man arbeitet, die Temperatur bei der Bestimmung berücksichtigt und die specifischen Gewichte alle mittels des Pyknometers auf der Wage ermittelt und die Anwendung von Aräometern ausschliefst. Absolut genau ist allerdings auch dieses Verfahren nicht, denn bei der Verdampfung des Alkohols verflüchtigen sich beim Wein bekanntlich auch kleine Mengen von Essigsäure und vorhandene Aetherarten. Da jedoch diese mit dem Alkohol entweichende Stoffe gegen die Menge des Alkohols selbst sehr zurückstehen, so ergibt dieses Verfahren der Bestimmung des Alkoholgehaltes so befriedigende Resultate, daß es den Anforderungen der Praxis in den meisten Fällen völlig genügt. Verbindet man nun mit dieser Methode von Tabarié noch die Bestimmung des Alkohols aus dem Destillate, indem man ein abgemessenes Volumen des zur Untersuchung vorliegenden Weines nicht im Wasserbade, sondern in einem Kölbehen, bei guter Kühlung der Dämpfe, der Destillation unterwirft, so controliren sich die Resultate gegenseitig und man erhält die größte Sicherheit für den Verlauf der Arbeit. Bei genauer Ausführung liegt

<sup>1</sup> Vgl. Mulder: Chemie des Weines.

das Ergebnifs der beiden specifischen Gewichte des so ermittelten Alkohols sehr nahe bei einander und zieht man aus beiden das Mittel, so dürfte man sich dem wahren Gehalte am meisten nähren.

Nach meinen Bestimmungen, die ich an 36 Weinproben nach diesen combinirten Methoden ausgeführt, hat sich fast constant ergeben, daß das Resultat nach der Methode von Tabarié um ein geringeres niedriger ausfällt als dasjenige nach der Bestimmung des Destillates, so daß man den Procentgehalt an Alkohol nach Tabarié s Verfahren etwas niedriger tindet, aber niemals höher. Unverkennbar macht die Ausführung beider Methoden die Untersuchung etwas zeitraubender in Folge der vielen genauen specifischen Gewichtsbestimmungen, Berücksichtigung der Temperatur dabei u. dgl. m.; allein solche Umstände dürfen bei analytischen Untersuchungen keinen Grund abgeben, die eine oder die andere zu unterlassen, um nur schueller zum Ziele zu gelangen. Ich gebe hier

	Spec. Gew.	Spec. Gew.			Procent	Mittel aus			
Yn don Don 1		aus Wein im Rück-	Differenz	nac	h a	nac	h b	beiden Bestim mungen	
	unates a	stand b		Vol.	Gew.	Vol.	Gew.	Vol.	Gew.
1	0.9829	0.9840	0.0011	13.51	10.92	12.49	10.08	13.05	10.50
2	0.9820	0.9832	0.0012	14.37	11.62	13.24	10.69	13.80	11,15
3	0.9839	0.9846	0.0007	12.58	10.15	11.96	9.64	12.27	9,89
1	0.9835	0.9835	0.0000	12.96	10.46	12.96	10.46	12.96	10.46
5	0,9828	0.9832	0.0004	13.62	11.00	13.24	10.69	13.43	10.84
6	0.9829	0.9839	0,0010	13.52	10.92	12.58	10.15	13.05	10.53
7	0.9825	0.9831	0.0006	13,90	11,23	13.34	10.77	13.62	11.00
8	0,9835	0.9844	0.0009	12.96	10.46	12.13	9.79	12.54	10.12
9	0.9838	0.9845	0.0007	12.68	10.23	12.05	9.71	12.36	9.97
10	0.9832	0.9840	0.0008	13.24	10.69	12.49	10.08	12,86	10.38
11	0,9832	0.9840	0.0008	13,24	10.69	12,49	10.08	12.86	10.38
12	0,9840	0,9850	0.0010	12.49	10,08	11.61	9,36	12.05	9.72
				'					

eine Zusammenstellung der Resultate nur von 12 nach diesen Methoden bei 15 bis 160 untersuchten Proben und verzichte auf die Wiedergabe der anderen, weil letztere sich jenen so genau anschließen, daß dieser Materialbeweis hier genügen dürfte.

Bei der Ausführung der combinirten Methode ist noch Nachstehendes zu beachten. Man wähle ein Kölbehen für die Destillation von 300 bis 350°c Rauminhalt, beschickt dasselbe mit einem genau abgemessenen Volumen von 100 bis 150°c Wein und unterwirft den Inhalt nach bestem Verschlusse des Kölbehens und unter guter Kühlung der Dämpfe der Destillation. Wollte man diese Destillation nur im Wasserbade ausführen, so würde man keine Gewißheit erlangen, daß aller Alkohol übergegangen, und das Resultat könnte somit sehr zweifelhaft ausfallen; denn Weine, reich an Zucker oder Extract überhaupt — wie südliche Weine, Liqueure u. dgl. —, halten den Alkohol fester zurück und man muß schon längere Zeit den Inhalt des Kölbehens kochen, um allen Weingeist zum Destillate zu führen. Die Temperatur des Wasserbades reicht somit hierfür nicht aus und wollte man zum Ersatze dafür diejenige des Sand-

bades u. dgl. wählen, so gibt dies wieder der Befürchtung Raum, daß bei der Concentration des Inhaltes des Kölbehens dessen Temperatur mit steigt und sich dadurch leicht Veränderungen in der Zusammensetzung der rückständigen Flüssigkeit vollziehen können, welche auf das Resultat der Bestimmung des specifischen Gewichtes später von Einfluß sind. Man wählt deshalb als Bad für das Kölbehen eine gesättigte Kochsalzlösung, deren Siedepunkt bei 108 bis 1100 liegt. Das Kölbehen wird so tief in die Flüssigkeit eingelassen, daß dieselbe bis zu der Stelle reicht, wo der Hals des Kölbehens nach der Ausbauchung beginnt, das Destillationsgefäß somit  $^{3}$ / $_{4}$  in der Flüssigkeit steht. Um zu vermeiden, dass beim Verdampsen der Flüssigkeit des Bades sich ausgeschiedenes Kochsalz heraufzieht, bestreicht man den Hals des Kölbchens außerhalb in der Nähe von dessen Rande mit einer ganz dünnen Fettschicht. Das Kochsalzbad wird erst mit kleiner Flamme erhitzt, so daß dessen Temperatur nicht über 75 bis 780 steigt, und, sobald bei dieser der größte Theil des Alkohols übergegangen ist, erhöht man die Temperatur des Bades bis zum Sieden seines Inhaltes, bei welcher die Flüssigkeit des Kölbehens selbst kocht und die Destillation sich ruhig vollzieht. Steigert man die Temperatur des Kochsalzbades zu schnell, so schäumt der Kölbeheninhalt gerne und es ist ein Ueberspritzen zu befürchten, wodurch das Destillat leicht verunreinigt wird.

Bei manchen derartigen zur Destillation gebrachten Flüssigkeiten kommt es dennoch bei aller Vorsicht vor, daß solche bei einem kleinen Eiweiß- oder Heßengehalte oder aus sonstigem Grunde schäumen und aus der Flüssigkeit außteigende Blasen sich zum Verschlusse des Kölbchens ziehen, welche in das Kühlrohr gelangen und das Destillat verunreinigen. Kann man auch durch eine nochmalige Destillation des Inhaltes der Vorlage den entstandenen Uebelstand heben, so ist derselbe doch weniger gut zu machen für den rückständigen Inhalt des Kölbchens, dessen specifisches Gewicht doch eine Controle für das Destillat bilden soll. Zur Beseitigung eines solchen Mißstandes bediene ich mich nachstehender einfacher Abänderung des Verschlusses. Das offene Rohr a reicht



bis auf einige Millimeter zum Stopfen des Kölbehenverschlusses. Bei b ist eine kleine Kugel bestimmt zur Aufnahme von übergetretener Feuchtigkeit; denn die aufsteigenden Blasen werden sich am Stopfen brechen und die mitgeführte Flüssigkeit an den Glaswandungen ablaufen, ohne merklich in a einzutreten. Die Biegung mit der Kugel reicht tief in die zu destillirende Flüssigkeit und steht nur wenige Millimeter vom Boden des Kölbehens entfernt, damit beim festen, luftdichten Eindrehen des Stopfens in das Kölbehen vor Beginn der Destillation nicht das Röhrehen oder der Boden des Kölbehens beschädigt wird. Ebenso darf dieses Röhrehen nicht zu eng gewählt sein, damit die umlaufenden

Dämpfe durch dasselbe einen leichten Durchgang finden und eine Spannung im Kölbehen selbst vermieden wird. Füllt man die Kugel mit Pulver von gelöschtem Kalk mit der Vorsicht, daß der Röhrengang frei bleibt, so kann man selbst auf diese Art das Destillat theilweise entsäuren; denn fast bei allen Weinen besitzt das Destillat eine saure Reaction (durch Essigsäure). Allerdings wäre eine solche Einsäuerung nur für eine normale Destillation zu empfehlen, bei welcher keine Blasenbildung stattfindet und das Röhrehen innen frei von eingetretener Weinflüssigkeit bleibt.

 Die Destillation ist zu unterbrechen, sobald  $^2\!/_3$  — also  $100^{\rm cc}$  von  $150^{\rm cc}$ - überdestillirt sind. Um bei Untersuchung mehrerer Proben dieselben unter gleiche Bedingungen zu stellen, fängt man das gut gekühlte Destillat in einem nach bekannter Art verschlossenen, in Cubikcentimeter getheilten Cylinder auf oder in einem ungetheilten, an welchem man den Rauminhalt von 100cc markirt hat. Der weingeistige Inhalt der Vorlage wird darauf in den wohl gereinigten Cylinder entleert, welcher anfänglich zum Abmessen des Weines gedient hatte, mit wenig destillirtem Wasser öfter ausgespült und mit diesem das Destillat bis auf 150cc verdünnt. Nach guter Mischung stellt man die Flüssigkeit in einem Zimmer von möglichst constanter Temperatur zwischen 15 bis 160 auf und füllt mit ihr das Pyknometer zur Ermittelung des specifischen Gewichtes nach bekanntem Verfahren, nachdem man zuvor das Gewicht eines gleichen Raumtheiles luftfreien Wassers von gleicher Temperatur gesucht hat. Unterdessen hat sich das Kochsalzbad so weit abgekühlt, daß man das Kölbehen mit dem Destillationsrückstande herausheben und gut mit destillirtem Wasser abspülen kann. Man kühlt es ab durch längeres Einstellen in Wasser von 15 bis 160, trocknet es dann ab, lüftet den Stopfen und hebt das Röhrchen mit demselben etwas heraus, um es mit wenig destillirtem Wasser zu reinigen. Den Inhalt des Kölbchens entleert man dann in einen in Cubikcentimeter getheilten Cylinder, spült dasselbe mit dem destillirten Wasser aus und füllt den Inhalt des Cylinders mit destillirtem Wasser genau auf 150cc auf. Im Uebrigen ist dann in gleicher Art zu verfahren wie mit dem weingeistigen Destillate.

Man hat zur Ermittelung des Weingeistgehaltes im Wein, Bier, in Liqueuren u. dgl. verschiedene Instrumente empfohlen, wie z. B. das Oenometer von Tabarié, das Ebullioskop von Brossard-Vidal u. A., ferner das Vaporimeter von Geifsler. Alle diese geben sicherlich in geübter Hand recht zuverläßige Resultate, wenn es sich nur um die Ermittelung des Alkoholgehaltes reiner Gemische von Wasser und Alkohol handelt, auf welche sie zumeist gestellt sind; ob jedoch diese Zuverläßigkeit auch bei vergohrenen, geistigen, Extract haltigen Flüssigkeiten von der Natur der obengenannten in allen Fällen zutrifft, erscheint sehr fraglich und läßt sich eher verneinen. Aus der Spannung der Dämpfe allein auf den Alkoholgehalt solcher geistigen Lösungen zurück zu schließen, ist schon

deshalb nicht genau, weil z. B. in allen Weinen kleine Mengen von Aetherarten enthalten sind, deren Betrag ja nach der Qualität des Weines und dessen Jahrganges wechselt und deren Gegenwart die Spannung bei 1000 sicherlich mit erheblich beeinflusst. Sind nun gar noch Gase in der zu untersuchenden geistigen Flüssigkeit aufgelöst, wie z. B. Kohlensäure bei Schaumweinen, so wird das Resultat begreiflich auch bei einem richtig justirten Instrumente ganz unbrauchbar und man ist genöthigt, erst das Gas für das Vaporimeter mit Kalkhydrat zu entfernen und die Flüssigkeit der Filtration zu unterwerfen, welche Arbeiten die Schnelligkeit der Ausführung hemmen, leicht Verluste mit sich führen und bei einem hier kaum zu vermeidenden Ueberschusse des Entsäuerungsmittels leicht den anderen Nachtheil schaffen, daß sich beim Erwärmen der alkalisch reagirenden Flüssigkeit Ammoniak entwickelt, welches die Spannung mit vergrößert; denn alle Weine entbinden beim Erhitzen mit Kalkhydrat Ammoniak, mag dieses nun auf Kosten von Eiweiß, Hefe oder von kleinen Mengen zurückgebliebener Schöne u. dgl. kommen.

Der große Vortheil des Tabarié'schen Verfahrens, verbunden mit der Destillation, ist, wie bereits hervorgehoben, immer der, daß ein erlangtes Resultat das andere controlirt und dadurch die Befürchtung jeglicher Täuschung ausgeschlossen wird. Es ist ja nicht zu verkennen, daß auch die Destillation keinen reinen Alkohol hier liefert, sondern daß derselbe kleine Mengen von Aetherarten und Essigsäure mit sich führt, wie dies der weinige Geruch des Destillates und dessen saure Reaction für blaues Lackmuspapier hinlänglich beweisen; allein so viel kann angenommen werden, daß diese Erscheinungen das Resultat der specifischen Gewichtsbestimmungen in viel geringerem Grade beeinflussen, als dies sicherlich bei der Spannungsmethode der Fall ist.

Zum Zwecke der Feststellung des Unterschiedes im specifischen Gewichte zwischen dem gesäuerten und entsäuerten Destillate wurden 150°c Wein der Destillation in angegebener Art unterworfen, die erlangten 100°c des Destillates wieder auf 150°c aufgefüllt und das specifische Gewicht zu 0,9840 ermittelt. Darauf wurden wieder von 150°c desselben Weines gut 2/3 abdestillirt, das Destillat wieder auf 150°c gestellt und nochmals in der Art unter Zusatz von etwas kohlensaurem Calcium der Destillation unterzogen, bis 100 bis 120°c übergegangen waren, und darauf das specifische Gewicht mit 0,9843 gefunden, also eine Differenz von 0,0003, die sicherlich nicht erheblich ist und 0,27 Vol.-Proc. bezieh. 0,22 Gew.-Proc. beträgt.

Die sauere Reaction des Destillates beim Wein in der Art zu vermeiden, daß man den Wein mit wenig Kalkmilch oder Kreide versetzt und dann denselben erst der Destillation unterwirft, wie dieses Verfahren von einzelner Seite vorgeschlagen wurde, hieße die Gegenprüfung nach Tabarie's Verfahren unmöglich machen. Die freie Essigsäure wie die Aetherarten würden damit allerdings aus dem Destillate fern gehalten,

an ihre Stelle aber bei Anwendung von Kalkmilch in erheblicher Menge ein Ammoniakgehalt treten, dessen Gegenwart wieder die erstrebten Vortheile höchst fraglich macht. Man könnte nach meinem Dafürhalten das Destillat, ohne 2malige Rectification, nur in der Weise entsäueren, dafs man die Alkoholdämpfe über heißes gelöschtes Kalkpulver leitet etwa in der Art, wie dies im Prinzipe von mir mit dem Röhrchen nebst der Kugel angegeben wurde.

Frankfurt a. M., Juni 1882.

## Neue Anwendung der Elektrolyse in der Färberei und Druckerei; von Prof. F. Goppelsroeder.

Seit meinen früheren Berichten über Bildung von Farbstoffen auf elektrolytischem Wege (vgl. 1876 221 75. 1877 223 317. 634. 224 92. 209. 439) habe ich meine Untersuchungen fortgesetzt. In der heutigen hier folgenden Mittheilung handelt es sich um die Anwendung des galvanischen Stromes: 1) Zur gleichzeitigen Bildung und Fixation von Farbstoffen auf den verschiedenen Fasern. 2) a) Zur Zerstörung der auf den Zeugen fixirten Farbstoffe und zu der dadurch hervorgerufenen Produktion von weißen Zeichnungen auf Uenifond; b) ebenfalls zur Zerstörung der auf den Zeugen fixirten Farbstoffe, aber zu der dadurch bewerkstelligten gleichzeitigen Herstellung von Zeichnungen in neuen Färbungen auf Uenifond. 3) Zur Verhinderung der Oxydation der Farben während ihres Aufdruckes. 4) Zur Herstellung der unter dem Namen Küpen bekannten Lösungen der reducirten oder hydrogenirten Farbstoffe (Indigküpe, Anilinschwarzküpe u. dgl.).

1) Um auf Zeug oder Papier beispielsweise Anilinschwarz gleichzeitig zu bilden und zu fixiren, tränke ich dieselben mit der wässerigen Lösung eines Anilinsalzes, bisher vorzugsweise mit der des Chlorhydrates. Alsdamn lege ich dieselben auf eine auf einer isolirenden Kautschuk- oder Glasscheibe ruhenden Metallplatte, welche durch die nachfolgende Reaction nicht angegriffen wird und mit dem einen Pole einer galvanischen Batterie oder der kleinen Dynamomaschine in Verbindung steht, deren ich mich seit einiger Zeit zu meinen Versuchen bediene. Hierauf lege ich auf das feuchte Zeug oder Papier eine zweite Metallplatte, welche die wieder zu gebende erhabene Zeichnung oder Schrift trägt und mit dem anderen Pole in Verbindung steht. Indem ich den nöthigen Druck gebe und gleichzeitig den Strom durchgehen lasse, erhalte ich die schwarze Copie der Zeichnung. Je nach der Leitungsfähigkeit der Lösung des angewendeten Anilinsalzes, je nach der Säure des Salzes, dem Verdickungsmittel, der Temperatur und der Stärke des Stromes brauche ich für die vollständige Erzeugung des Schwarz blofs einige Sekunden bis

höchstens 1 Minute. Ich habe Medaillen und Münzen copirt, deren Gepräge so scharf wie nur möglich erhalten wurde. Natürlich zeigen sich auch auf der Copie alle Stellen der Münze oder Medaille, welche mit der Zeit abgenutzt worden waren.

Man kann sehr leicht und rasch mit einem Stifte von nicht angreifbarem Metalle oder von leitender Kohle, welche die eine der Elektroden bilden, auf Zeug oder Papier sehreiben, welche mit der Lösung des Anilinsalzes getränkt worden sind und auf einer die andere Elektrode bildenden Metallplatte ruhen. Da, wo der Stift unter leisem Drucke das Zeug oder Papier berührt, geht der Strom durch und bildet sich das Schwarz. Man kann so fast mit gleicher Schnelligkeit wie auf die gewöhnliche Art schreiben oder zeichnen. Schrift und Zeichnung sind aber nicht nur wie gewöhnlich mechanisch, sondern chemisch fixirt, weil das Anilinschwarz im Entstehen selbst auf der Faser niedergeschlagen wurde. Durch unvollständige Entwickelung erhält man blofs die Zwischenstufe zwischen Anilin und Schwarz, nämlich das mit dem Namen Emeraldin bezeichnete Grün, oder auch ein Gemisch von Schwarz und Grün.

In einer Reihe von Versuchen habe ich der Lösung des Anilinsalzes, um die vollständige Entwickelung des Schwarz zu erleichtern, Stoffe zugesetzt, welche durch ihre Elektrolyse zur Entstehung eines energischen Oxydationsmittels Anlaß geben. Solche Zusatzmittel sind aber nicht nöthig; die Elektrolyse des Wassers und des Anilinsalzes genügt.

Hinsichtlich der Art des Verdickungsmittels, welches man zu der die Farbe erzeugenden Lösung beifügen muß, damit die Zeichnung oder Schrift so scharf wie möglich und ohne das geringste Fließen ausfällt, bin ich mit Versuchen beschäftigt. Bis dahin haben mir Traganthgummi, Fischleim, Gelatine und Stärkekleister in den verschiedenen Fällen die besten Resultate gegeben. Ich studire auch den Einfluß der Natur der Elektroden, den Einfluß der Temperatur, der Concentration und der Reaction der der Elektrolyse unterworfenen Lösung, ferner den Einfluß des Druckes, der Stromstärke und anderer Punkte, welche ich heute noch nicht im Einzelnen ausführen kann.

Was die Stellung der nicht zeichnenden oder nicht schreibenden Elektrode betrifft, so kann sie verschiedener Art sein. So kann man zum Beispiele bei der Copie einer Medaille entweder das mit Anilinsalz getränkte Zeug auf ein sehr dünnes, die eine Elektrode bildendes und auf einer elastischen isolirenden Kautschukplatte ruhendes Platinblech legen, oder man kann das getränkte Zeug direkt auf die Kautschukplatte und die Platinelektrode auf das Zeug so nahe wie möglich neben die andere durch die zu copirende Medaille gebildete Elektrode legen.

Ich bin überzeugt, daß diese elektrochemische Methode sich anwenden ließe, um in den Bleichereien, Färbereien und Druckereien die Stücke in echter schwarzer oder sonstiger Farbe zu zeichnen, welche den verschiedenen Operationen der Bleicherei, Färberei und Druckerei widerstehen würde. Ebenso könnte man in den Zollstätten, sowie im Handel u. s. w. auf höchst einfache und dauerhafte Art stempeln. Ich habe zu meinen bisherigen Versuchen einen sehr einfachen Stempel construirt, mit welchem das Stempeln ohne vorher bereitete Farbe, nur mit Hilfe des Stromes und zum Beispiele eines Anilinsalzes, geschieht.

Um eine die Zeichnung als Gravüre enthaltende Kupferplatte zu den besprochenen Copirversuchen zu verwenden, gedachte ich die nicht vertieften Theile der Platte mit einem den Strom nicht leitenden Firniss zu überziehen, dann auf diese die eine Elektrode bildende sogenannte "Plancheplatte" das getränkte Zeug und hierüber noch eine zweite nicht gravirte, die andere Elektrode bildende Platte zu legen; oder auch mit einer Farbwalze die vertieften Stellen mit der genügend verdickten Lösung des Anilinsalzes zu füllen und die Obersläche der Platte mit einer Rakel von der Farbe zu befreien. Im Uebrigen wird versahren, wie ich es schon beschrieben habe. Will man nicht blos schwarze Zeichnungen auf Zeug darstellen, sondern Stränge oder Zeuge, z. B. Ueni-Anilinschwarz färben, so muß man die Faser zuerst für den Strom leitend machen, indem man auf ihr beispielsweise eine sehr dünne Metallschicht niederschlägt. Taucht man sie hernach als positive Elektrode in die Lösung des Anilinsalzes und in diese noch die negative Platinelektrode, so findet Deshydrogenation des Anilins, d. h. Bildung des Schwarz auf der Faser und im Augenblicke seiner Entstehung dessen vollkommene Fixation auf der Faser statt.

2) Aehnlich wie für die gleichzeitige Entwickelung und Fixirung der Farben kann man auch für das Wegätzen oder Rongiren von auf Zeugen fixirten Farben, z. B. des Türkischroth oder Indigblau, vorgehen. Man tränkt hierzu das gefärbte Zeug mit einer Lösung von Salpeter, Kochsalz oder Chloraluminium, indem man sonst die gleichen Anordnungen trifft. Am positiven Pole bildet sich beim Durchgehen des Stromes im ersten Falle Salpetersäure, in den beiden letzteren Fällen Chlor. Beide greifen die Farbe an und bleichen sie durch Umwandlung in weiße Oxydationsprodukte. Wählt man Salze, woraus durch die Elektrolyse Basen frei werden, welche die Rolle von Beizen spielen, so kann man durch ein nachheriges Färbebad neue Färbungen an den geätzten Stellen hervorbringen.

Es ist auch möglich, daß gewisse aus den Salzen frei gewordenen Oxyde oder daß gewisse höhere Oxyde, welche daraus durch die Wirkung des elektrolytischen Sauerstoffes entstehen, Färbungen erzeugen. Ich hoffe bald Mittheilungen darüber machen zu können, wie sich die Lösungen der verschiedenen Salze in Gegenwart der Fasern unter dem Einflusse des Stromes verhalten, um dadurch zu entscheiden, ob es praktisch möglich sein würde, einerseits auf galvanischem Wege zu beizen und andererseits durch Oxyde Färbungen hervorzurufen.

Ich erwähne bei dieser Gelegenheit, daß ich mit Versuchen beschäftigt bin, um nicht nur auf den Fasern auf galvanischem Wege Oxyde, welche die Rolle von Beizen spielen, sondern zu gleicher Zeit Farbstoffe nieder zu schlagen, welche mit den Oxyden Lacke bilden. Auf diese Weise hoffe ich auf den Fasern auch die sogenannten adjectiven Farbstoffe fixiren zu können, welche der Beizen, d. h. der Zwischenglieder zwischen ihnen und der Faser, bedürfen; so z. B. die Farbstoffe des Krapps und seiner Derivate, ferner künstliches Alizarin, Purpurin u. dgl., sowie die anderen natürlichen Farbstoffe.

Ich habe auf eine ganz andere Art zu gleicher Zeit geätzt und eine neue Färbung an Stelle der verschwundenen hervorgerufen. Hat man beispielsweise türkischroth oder indigblau gefärbtes Zeug mit salzsaurem Anilin getränkt, so wird überall da, wo der Strom durchgeht, nicht nur die Farbe weggeätzt, sondern zugleich auch Anilinschwarz gebildet, welches im Augenblicke seiner Entstehung sich auf dem Zeuge solid fixirt. So bilden sich schwarze Zeichnungen oder Schriftzüge oder Stempelabdrücke auf türkischrothem oder indigblauem Grunde.

Wie das Anilin verhalten sich bei den unter 1 und 2 beschriebenen Versuchen alle anderen aromatischen Verbindungen, aus welchen ebenso leicht wie aus Anilin Farben entwickelt werden können. Man kann daher verschiedenerlei Färbungen auf elektrolytischem Wege hervorrufen.

3) Bis dahin sprach ich von Versuchen, in welchen die positive Elektrode die Wirkung ausübt. Ich komme nun auf einige Fälle, wo die negative Elektrode die Hauptrolle spielt.

Zuerst ist es möglich, auf die Fasern sehwere und edle Metalle nieder zu schlagen, von welchen bekanntlich mehrere seit langer Zeit eine Anwendung als Farben in der Druckerei gefunden haben. Man braucht nur das Zeug mit der hinlänglich verdickten Lösung des Salzes eines solchen Metalles zu tränken und die negative Elektrode wirken zu lassen, um gleichzeitige Ausscheidung und Fixation des Metalles zu beobachten. Das Metall wird nicht nur mechanisch, wie bei den gebräuchlichen Verfahren, fixirt.

Man kann ferner die Oxydation der Farben während ihres Aufdruckes verhüten, indem man z. B. in den Farbetrog der Druckwalze die negative Elektrode einer Säule oder einer kleinen Dynamomaschine eintaucht und indem man den Inhalt dieses Haupttroges, sei es durch eine Wand aus Pergamentpapier, sei es durch eine Platte von porösem Thone oder durch eine einfache Röhre mit einem zweiten sehr kleinen secundären Behälter in leitende Verbindung bringt, der dieselbe Farbe oder eine beliebige leitende Flüssigkeit enthält, in welche die positive Elektrode eintaucht. Es ist der am negativen Pole in der Druckfarbe entwickelte Wasserstoff, welcher ihre Oxydation verhindert. Eine Reihe von Farbe erzeugenden Mischungen oxydiren sich sehr schnell und bieten deshalb

gewisse Schwierigkeiten in der Druckerei, beispielsweise das Solidblau, dann die durch Mischen von Propiolsäure und Natriumxanthogenat erhaltene, sowie die für Anilinschwarz-Erzeugung angewendeten Gemische.

4) Endlich kann man den Strom zur Bereitung der Küpen des Indigblau, Anilinschwarz u. s. w. verwenden, indem man sich des am negativen Pol entstehenden Wasserstoffes bedient. Man gelangt dadureh ganz ebenso gut zur Reduction des Farbstoffes wie durch die Einwirkung gewöhnlicher Reductionsmittel: Eisenvitriol, Zink, Hydrosulfit, Glucose u. s. w.

Für die basischen Küpen wendet man am besten als Lösungsmittel, z. B. des Indigweiß, die Alkalien und für die sauren Küpen die Schwefelsäure an. Wenn dann die Küpen bereitet sind, kann man am besten ihre Oxydation dadurch verhindern, daß man die negative Elektrode eines schwachen ununterbrochenen Stromes auf sie einwirken läßt. Natürlich muß eine so vollständig wie mögliche Trennung der beiden Elektroden beobachtet werden, was sich jedoch ziemlich leicht bewerkstelligen läßt.<sup>1</sup>

Indem ich schließe, kann ich nicht umhin einen freilich noch durch keinen Versuch bestätigten Gedanken auszusprechen: "Es möchten sich nämlich die oben beschriebenen Thatsachen zum Hervorrufen von Zeichen und zum Schreiben auf größere Entfernungen hin in der Telegraphie

und Telephonie verwenden lassen."

Mülhausen i. E., 10. Juli 1882.

#### Tauereibetrieb in Europa und Nordamerika.

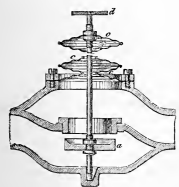
Der gegenwärtige Umfang des Tauereibetriebes auf den wichtigsten europäischen bezieh. nordamerikanischen Wasserstrafsen ergibt sich aus nachstehender vom Centralverein für Hebung der deutschen Fluβ- und Kanalschifffahrt veröffentlichten Uebersicht, aus deren wenn auch nur beiläufigen Angaben sich ein annähernd zutreffendes Bild über die gegenwärtige Ansdehnung der Kettenund Seilschifffahrt gewinnen und folgern läßt, daß beide Systeme trotz mannigfacher Mängel sich betriebsfähig erwiesen haben.

Betrieb der Kettenschifffahrt.
In Deutschland: Kettenlänge
Auf der Elbe, von der böhmischen Grenze bis Magdeburg 331km
Magdeburg his Hamburg
Saale von Barby his Kalbe
Brahe von der Brahemindung bis Bromberg 15
" dem Neckar von Mannheim bis Heilbronn
In Oasterraich:
Auf der Elbe von Aussig bis zur böhmischen Grenze 39
Donou von Preisburg his Wiell
" " Wien bis Stein

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Ich habe obige Thatsachen auch der Mülhauser Industriegesellschaft mitgetheilt und eine darauf bezügliche Abhandlung der Elektrotechnischen Gesellschaft zu Frankfurt a. M. eingesendet. Beiden Vereinen sowie auch der Redaction dieses Journals habe ich Muster vorgelegt.

In Fran	ıkreich:					Kе	ttenlänge
	der Seine von Montereau bis Paris						
**	" " " Paris bis Conflans						72
	Conflans bis Rouen						171
**	" Yone von Laroche bis Montereau						93
In Rufs							
	der Wolga von Rybinsk bis Twer						375
"	Schecksna von der Wolga bis St. Petersburg						167
.,	Betrieb der Seilschifffahrt						
	tschland:						
Auf	dem Rheine von Bingen bis Obercassel						120
In Oest	terreich:						
Auf	dem Donaukanale von Nussdorf bis Ebersdorf						17,55
In Nor	damerika:						
Auf	dem Eriekanale von Buffalo bis Lockport und bi	is	Ro	ch	est	er	593

Wegen starker Versandung ist die frühere Kettenschifffahrt auf der Strecke Rouen bis Havre, sowie wegen zu geringen Gefälles in einer Länge von 278km auf der Schecksna eingestellt worden. Bei der Seilschifffahrt dagegen war auf verschiedenen Strecken der Betrieb nur von geringer Dauer; auch wurde auf einzelnen das Seil wieder beseitigt, während es auf anderen noch unbenutzt liegt oder zur Kettenschifffahrt eingerichtet wurde. Von diesen aufser Betrieb gesetzten Theilstrecken mögen hier nur besonders hervorgehoben werden: Die Linien von Obercassel nach Köln, Köln—Emmerich, Ruhrort—Emmerich, Emmerich—Rotterdam, Cüstrin—Güstebiese, Spandau—Deetz, Prefsburg—Gonyo und Lüttich—Namur.



#### Druckregulir- und Absperrventil mit Plattenfedern.

Wilh. Ritter in Kalk (\* D. R. P. Kl. 47 Nr. 17084 vom 25. Mai 1881) benutzt bei seinem Druckregulir- und Abschlufsventil die Elasticität gerollter Platten z zur Belastung des Ventiles a. Die Ventilspindel läßt sich durch eine Schraubenmutter verkürzen und verlängern; hierdurch und durch Auflegen von Gewichten auf den Teller dkann man den auf das Ventil geübten Druck, welcher der Druckdifferenz der beiderseits befindlichen Flüssigkeiten das Gleichgewicht hält, nach Bedarf verkleinern und vergrößern.

#### Neuerung an horizontalen Mutterpressen.

Zur Bewegung des hinteren Mutterdornes behufs Zusammendrückung des Lochbutzens dient gewöhnlich ein Zahnrad, welches von derselben Welle bewegt wird, die auch das große Zahnrad zum Betrieb der Hauptwelle bethätigt. Bei dieser Anordnung ist ein Zahnbruch bei plötzlich auftretenden Stößen leicht möglich. Denselben zu vermeiden, wird von C. W. Hasenclerer Söhne in Düsseldorf (\* D. R. P. Kl. 49 Nr. 18 403 vom 21. Oktober 1881) vorgeschlagen, den hinteren Mutterdorn an den einen Arm eines doppelarmigen Hebels anzuschließen, dessen anderer Arm durch eine in Führungen gelagerte Stange von einem auf die Hauptwelle aufgekeilten Daumenrade vorgedrückt wird, während zur Rückbewegung Spiralfedern dienen.

#### Elektricität in der Porzellanfabrikation.

Die Schwierigkeit, die Porzellanerde von beigemengten Eisentheilchen zu befreien, wodurch es allein möglich ist, ein ganz weißes, reines, fleckenloses Porzellan zu erhalten, haben — wie im *Engineering*, 1881 Bd. 32 S. 536 mitgetheilt

wird - Pilliduyt und Söhne in Mehun-sur-Yèvre und Creil auf magnetischem Wege überwunden. Sie führen nämlich die sehr dünnflüssige Masse an den Polen zweier kräftiger Magnete vorbei, welche die Eisentheilchen anziehen. Es sind zu diesem Zwecke zwei kräftige Elektromagnete einander gegenüber angebracht und zwischen beiden befindet sich eine Art Trog oder trichterförmige Röhre mit einem Abzugsloch im tiefsten Punkte. Die flüssige Masse strömt an den Seiten des Troges entlang und ist dabei der Einwirkung der Magnete ausgesetzt, welche jedes Eisentheilchen anziehen. 2mal des Tages wird der Trog von dem angesetzten Material gesäubert und kann auf diese Weise etwa 0t,5 Masse gereinigt werden. Die von den Magneten entfernten Theile bestehen hauptsächlich in Eisensilicaten und Spuren von Kohlen.

#### Van Rysselberghe's Doppeltelegraphie mit Telephon und Morse.

In der Lumière électrique, 1882 Bd. 6 S. 499 wird über neue Erfolge im Sprechen auf große Entfernungen (jetzt Paris-Brüssel) berichtet, welche Van Kysselberghe mit einem Telephon von neuer Einrichtung erzielt hat. Zugleich hat sich der Genannte bemüht, die Induktion auf einem neuen Wege zu bekämpfen, anscheinend nicht in dem Drahte, worin sie sich störend geltend macht, sondern in jenen Drähten, von denen sie ausgeht; auch diese Bemühungen haben die Versuche bereits als erfolgreich erkennen lassen. Endlich hat Van Rysselberghe mit dem verbesserten Telephon bei beseitigter Induktion die Doppeltelegraphie mit Telephon und Morse ermöglicht, indem am 16. Mai zu gleicher Zeit zwei Telegramme von Brüssel nach Paris gegeben wurden, das eine mittels des Telephons, das andere auf dem Morse. Die Beförderung beider fand früh 10 Minuten nach 8 Uhr statt, als das Arbeiten schon begonnen hatte und die Induktion bereits sehr kräftig war.

In Bezug auf den letzten Punkt sei daran erinnert, daß Versuche zur gleichzeitigen Benutzung des Morse und des Telephons in derselben Leitung schon vor langer Zeit angestellt worden sind. Was zunächst die Doppeltelegraphie mit dem Bell'schen Telephon und Morse betrifft, so ist mit derselben bereits am 17. December 1877 in Dresden ein Versuch auf einer Telegraphenleitung gemacht worden und, wenn dieser Versuch aus äufseren Gründen nicht zur vollen Durchführung kam, so haben doch kurze Zeit später im Versuchszimmer angestellte weitere Proben die Durchführbarkeit dieser Art der Doppeltelegraphie außer allen Zweifel gesetzt (vgl. 1879 231 143). Auch sind von der Reichstelegraphen-Verwaltung Anfang 1879 ausgedehnte Versuche mit dieser Art Doppeltelegraphie gemacht worden; desgleichen im J. 1881 auf den Leitungen der Buschtehrader Eisenbahn in einer 126km.4 langen Linie, in welche außer den Telephonen noch 24 Telegraphenstationen eingeschaltet waren.

Die Elektrotechnische Zeitschrift, 1882 S. 245 weist ferner noch auf die Versuche hin, welche E. Gray in den J. 1875 bis 1877 mit seinem ursprünglich zur telegraphischen Beforderung musikalischer Töne bestimmten Telephon oder elektroharmonischen Telegraph in seiner Einrichtung zur Wiedergabe von Morseschrift in einer gleichzeitig mit einem gewöhnlichen Morse-Telegraphen besetzten Leitung gemacht hat, und darauf, dass der Gedanke, Ströme verschiedener Art oder verschiedenen Ursprunges für die Zwecke der gleichzeitigen Doppeltelepraphie zu verwerthen, in noch frühere Zeit zurückreicht (E. Highton 1850.

W. Siemens 1856, Schefczik 1856, Varley 1870, E. Wenkebach 1873).]

#### Aufbewahrung von Kautschukgegenständen.

E. Johanson bringt Kautschukgegenstände in luftdicht verschlossene Flaschen und legt dazu ein mit Ammoniakslüssigkeit gefülltes Glasrohr, dessen oberes Ende zu einer feinen Spitze ausgezogen ist. (Pharmaceutische Zeitschrift für Rußland, 1882 S. 328. Vgl. Mareck 1881 239 325.)

#### Ueber Selen haltige Säuren.

Nach P. Kienlen sammelt sich das Selen, welches beim Rösten der Pyrite als Selenigsäure entweicht, in der Säure des Gloverthurmes, welche nicht selten davon blutroth gefärbt ist und im Liter selbst 34mg Selen enthält. Wird diese Säure zur Herstellung von Salzsäure verwendet, so geht das Selen mit den ersten Salzsäuredämpfen über, bleibt in der Salzsäure theils gelöst, theils sammelt es sich mit theerigen Stoffen aus den Dichtungen der Apparate gemischt als Schlamm an, welcher 40 bis 45 Proc. Selen enthält.

Zur Gewinnung dieses Selens wird der Schlamm in Wasser vertheilt und so lange Chlor eingeleitet, bis die rothe Farbe verschwunden ist. Die Lösung wird mit Salzsäure gekocht und das Selen durch Zusatz von Natriumdisulfit

gefällt. (Bulletin de la Société chimique, 1882 Bd. 37 S. 440.)

#### Der Siedepunkt des Zinkes.

J. Violle hat den Siedepunkt des Zinkes neu bestimmt und zu 9300 gefunden. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 720.)

#### Atomgewicht des Kohlenstoffes.

H. E. Roscoe hat durch Verbrennen von Diamanten das Atomgewicht des Kohlenstoffes zu 11,97 gefunden, wenn Wasserstoff = 1, zu 12,002, wenn Sauerstoff = 16 gesetzt wird. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1180.)

#### Zur Kenntniss der Brauereiwässer.

Das zur Erzeugung des Pilsener Bieres verwendete Quellwasser des bürgerlichen Brauhauses in Pilsen enthält nach F. Stolba (Listy Chemické, 1882 Bd. 6 S. 136) im Liter:

Magnesiumcarbonat				48,89mg
Calciumcarbonat .				56.67
Eisencarbonat				1.67
Calciumsulfat				23,53
Kaliumsulfat				8.17
Natriumsulfat				6,25
Chlornatrium				12,55
Calciumnitrat				1,29
Calciumphosphat .				1,55
Kieselsäure				15,60
Organische Substanz				6,43
				182.60mg.
				20,000 0.

#### Ueber den Kohlensäuregehalt der atmosphärischen Luft.

Dumas behauptet, daß der Kohlensäuregehalt der Atmosphäre wesentlich aus dem Boden vulkanischer Gegenden stamme, gegen welche die durch physiologische Prozesse gebildete Kohlensäuremenge verschwindend klein sei. Andererseits würden bedeutende Kohlensäuremengen durch Ablagerung von kohlensaurem Kalk in den Weltmeeren der Atmosphäre entzogen. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 589.)

Rißler (Daselbst S. 1390) fand bei Nyon in der Schweiz, 420m über dem Meeresspiegel, im Mittel eines Jahres 3,035 Th. Kohlensäure in 10000 Luft und zwar schwankte der Kohlensäuregehalt nur zwischen 2,530 und 3,492 Th.

#### Herstellung von Untersalpetrigsäure.

Nach W. Zorn löst man 10 Th. Eisenvitriol in Wasser, versetzt bis zur neutralen Reaction mit dünner Kalkmilch und fügt zu dem erhaltenen Brei von Eisenoxydulhydrat und Gyps 1 Th. Natriumnitrit worauf man das Gemisch unter Kühlung der Ruhe überläßt. Die abgepreßte und filtrirte Lösung wird dann mit Essigsäure vorsichtig neutralisirt und mit salpetersaurem Silber versetzt, worauf scfort reines Nitrosylsilber ausfällt. (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1258.)

## Ueber Arbeitsübertragung durch Elektricität.

(Schluss des Berichtes S. 193 d. Bd.)

Magneto- und dynamo-elektrische Maschinen.

Wenn sich im Wirkungsfelde eines Magnetpoles ein Leitungsdraht bewegt, so wird derselbe während der ganzen Zeit der Bewegung von einem elektrischen Strom durchlaufen und umgekehrt, wenn der Leitungsdraht von einem Strom durchlaufen wird, so nimmt er die Bewegung an, welche jener entgegengesetzt ist, die man ihm ertheilen müßte, um durch die Wirkung des Magnetes einen gleich gerichteten Strom zu erhalten. Dies ist die Erscheinung der Induktion, auf deren Ausnutzung zur Erzielung eines continuirlichen Stromes die Induktionsmaschinen beruhen, welche an Stelle einer Batterie als Stromquelle dienen. Wenn hierbei gewöhnliche Magnete oder durch einen besonderen Strom erregte Elektromagnete verwendet werden, heifst die Maschine, wie bekannt, eine magneto-elektrische; werden aber die verwendeten Elektromagnete durch den erzeugten Strom selbst erregt — wie bei den neueren Maschinen von Gramme und Siemens -, so heißen sie dynamoelektrische Maschinen und es wird also hierbei der Strom, welcher den weichen Eisenkern zu einem (kräftigeren) Magnet macht, durch die Bewegung der Maschine selbst erst erzeugt und bis auf ein bestimmtes Mass gesteigert, nach dessen Erreichung die Maschine einen continuirlichen Strom liefert, während anfänglich nur der in den Elektromagnetkernen vorhandene remanente Magnetismus wirkt.

Die elektromotorische Kraft einer solchen Maschine ist proportional der Intensität des magnetischen Feldes, proportional der Peripheriegeschwindigkeit des rotirenden Leiters und der Länge desselben. Ein von einer Batterie herrührender Strom fügt sich mit seinem Zeichen zu dem Maschinenstrom einfach hinzu, kann also auch ausgeglichen werden, wenn der Maschinenstrom jenem der Batterie entgegengesetzt ist. Dieselbe Maschine kann als Elektromotor verwendet werden, in welchem Falle der hinein gesendete Strom die Induktionswirkung auf das magnetische Feld ausübt und den Anker in Rotation versetzt, entgegengesetzt jener, welche einen gleich gerichteten Strom induciren würde. §

Legt man an einen Elektromotor ein Bremsdynamometer, entsprechend einem bestimmten Kraftmoment und einer bestimmten Arbeit für eine Umdrehung, an und mifst man durch ein Galvanometer die Stärke des angewendeten Stromes, so zeigt sich, daß die Bewegung erst beginnt, wenn die Stärke des Stromes durch entsprechende Vermehrung der Elemente eine bestimmte Größe erlangt hat. Sobald aber einmal

<sup>8</sup> Deprez bezeichnet den inducirenden Elektromagnet als "Induktor", was richtiger ist, als die sonst übliche Bezeichnung des rotirenden Leiters als Induktor.

die Bewegung eingeleitet ist, so hat die weitere Vermehrung der hinter einander verbundenen Elemente keine Vergrößerung der Stromstärke, sondern nur eine Vermehrung der elektromotorischen Kraft und hiermit der Geschwindigkeit des Ankers zur Folge, während der Ausschlag des Galvanometers ungeändert bleibt, weil der Zuwachs an elektromotorischer Kraft durch die inducirte entgegengesetzte elektromotorische Kraft, welche der Geschwindigkeit proportional ist, behoben wird, also die zur Erzeugung der Stromstärke verbleibende elektromotorische Kraft E-e ungeändert bleibt. Die Arbeit in der Sekunde ist dann der Geschwindigkeit oder der inducirten elektromotorischen Kraft  $e(i\lambda)$  proportional.

Deshalb wird auch das zum Antrieb einer elektrodynamischen Maschine erforderliche Kraftmoment nur dem magnetischen Felde und der Stärke des herzustellenden Stromes proportional, dagegen von der Geschwindigkeit ganz unabhängig sein müssen. Nur die Betriebsarbeit in der Sekunde, welche das Produkt aus dem Kraftmoment mit der Winkelgeschwindigkeit ist, muß dieser Geschwindigkeit proportional sein, während die erreichte Größe des magnetischen Feldes und der Stromstärke sich dann nicht mehr ändert, sobald dieselben ihren Maximalwerth erreicht haben, bei welchem eben der äußere Widerstand überwunden wird.

Die Sache ist genau dieselbe wie bei dem Beharrungszustand einer jeden Maschine. Das Kraftmoment des Wassers im Wasserrade ist im Beharrungszustande genau gleich dem Kraftmoment des nützlichen und schädlichen Widerstandes; der mittlere Dampfüberdruck ist im Beharrungszustand genau gleich dem mittleren auf den Kolben reducirten Gesammtwiderstand und sowohl beim Wasserrad, wie bei der Dampfmaschine ändert sich mit der Vermehrung der motorischen Substanz in der Sekunde nur die Beharrungsgeschwindigkeit, nicht aber der Druck des Wassers oder Dampfes auf den Receptor, welcher nur allein vom Widerstand abhängig ist. Die Arbeit in der Sekunde ist hierbei der Geschwindigkeit, somit der Menge der motorischen Substanz gerade ebenso proportional, wie die verfügbare Arbeit der Gramme'schen Maschine der Geschwindigkeit und der damit im direkten Verhältnifs stehenden elektromotorischen Kraft E proportional ist, während die Arbeit für eine Umdrehung in allen Fällen dieselbe bleibt.

Sind zwei ganz gleiche solche Maschinen vorhanden, eine primäre Maschine (machine génératrice), welche durch irgend einen Motor betrieben wird und den erzeugten Strom der sekundären Maschine (machine réceptrice) zusendet, welche mechanische Arbeit verrichtet, so wird bei dem Ingangsetzen der ersteren und bei der allmählichen Steigerung ihrer Geschwindigkeit sich sowohl die elektromotorische Kraft, wie die Stärke des Stromes steigern bis zu dem Augenblicke, wo die entfernte sekundäre Maschine ihre Bewegung beginnt (wobei der inducirte Gegenstrom der primären Maschine eine bestimmte, von der Länge und dem Querschnitte der Leitung und von dem Kraftmoment an der sekundären Maschine abhängige bestimmte Größe erreicht hat). Von da ab ändert sich die Stromstärke J (nach Clausius J-i) nicht mehr, indem die Geschwindigkeit der sekundären Maschine genau um eben so viel wächst

wie jene der primären Maschine, so dass die Differenz der Geschwindigkeiten und damit die Differenz E-e zwischen der positiven elektromotorischen Kraft E und der inducirten oder negativen elektromotorischen Kraft e, folglich auch die Differenz der positiven Stromstärke E:R und der negativen Stromstärke e:R, somit die verbleibende Stromstärke J = (E - e): R (oder J - i) constant bleibt. Die Arbeit der einen und der anderen Maschine ist das Produkt aus der Arbeit für eine Umdrehung mit der Anzahl der Umdrehungen in der Zeiteinheit; also steht der Wirkungsgrad a im Verhältniss der Umdrehungszahlen, deren Unterschied constant ist. Je größer daher die Umdrehungszahlen sind, desto größer ist der Wirkungsgrad. Der Fall ist genau so, als ob die beiden Maschinen durch einen Riemen verbunden wären, welcher derart gleitet, daß immer derselbe Unterschied der Umfangsgeschwindigkeiten der beiden Riemenscheiben vorhanden ist.

Numerische Anwendungen 9. Es sei nach Deprez für eine Gramme'sche Maschine, Modell C: Die Anzahl der Umdrehungen in der Minute . . . = 1200 

einen Querschnitt geben gleich  $^{1}/_{50}$  des früheren, so kann bei Verwendung gleicher Materialmenge die Länge 50 mal so groß sein. Wegen 50 facher Länge und  $^{1}/_{50}$  Querschnitt wird dann der Widerstand 2500 mal größer als früher, näm-

Sind nun 2 solche Maschinen an den Endpunkten einer Telegraphenleitung mit gewöhnlichem galvanisirtem Eisendraht von  $4^{\rm mm}$  Stärke augebracht und von 50km Länge, dessen Widerstand 9 Ohm für 1km beträgt, so ergibt sich der gesammte Widerstand, wie folgt:

Zusammen Ohm 1500.

In Folge der Aenderung des Drahtquerschnittes und dessen Länge ändert sich aber auch die Stromstärke, und zwar behält das magnetische Feld seine Größe unverändert bei, wenn das Produkt aus der Zahl der Windungen mit der Stromstärke ungeändert bleibt, gleiche Materiallänge des Drahtes vorausgesetzt. Wegen der 50 fachen Länge ist die Anzahl der Windungen 50 mal so groß, folglich die Stromstärke nur 81.22:50 = 1,624 Ampère und die elektromotorische Kraft = 1,624 × 1500 = 2437 Volt. Bei 1200 Umdrehungen in der Minute wäre aber die elektromotorische Kraft in Folge der 50mal größeren Anzahl der Windungen des Drahtes des Ankers um denselben auch 50 mal so groß als ursprünglich, nämlich= $50 \times 69.9 = 3495$  Volt; folglich benöthigen wir zu obigen 2437 Volt nur (2437:3495)  $\times$  1200=835 Umdrehungen in der Minute. Bei dieser Geschwindigkeit ist die zu verrichtende Arbeit in der Sekunde:

<sup>9</sup> Zuerst veröffentlicht in der Lumière éléctrique, 1881 Bd. 4 S. 246 bezieh. in dem Berichte über die 3. Sitzung der 3. Sektion des Pariser elektrischen Congresses vom J. 1881.

$$\frac{EJ}{g} = \frac{2437 \times 1{,}624}{9{,}81} \text{ oder auch} = \frac{835 \times 29}{60} = 403 \text{mk} \,,$$

bei welcher die Bewegung an der sekundären Maschine eben beginnt, also der Wirkungsgrad noch Null ist.

Bei der sekundären Maschine beträgt die Arbeit für eine Umdrehung ebenfalls 29mk wie bei der primären Maschine, bei 1,624 Ampère Stromstärke. Soll dieselbe also 10e oder 750mk in der Sekunde entwickeln, so muß sie (750:29) Umdrehungen in der Sekunde oder (750  $\times$  60):29 = 1552 Umdrehungen in der Minute machen, während die primäre Maschine 1552 + 835 = 2387 minutliche Umgänge machen muß, wobei sie eine Betriebsarbeit von (2387  $\times$  29):60 = 1154mk in der Sekunde = 15e,4 benöthigt.

Der Wirkungsgrad ist = (10:15,4) gleich dem Verhältniss der Tourenzahlen 1552:2387=0,65 und ist dies auch gleich dem Verhältniss der elektromotorischen Kräfte e:E, deren Differenz E-e=2437 ist.

				$ E - \frac{1552}{2387} E = 2437$	
der Werth von				E = 6964  Vol	lt
also				e = 4527  Vol	Ιt
folglich				E: R = 6964:1500 = 4,643	
unď				e: R = 4527:1500 = 3,019	
Die Differenz ist	t			. $J = (E - e): R = 1,624$	

$$T_{\rm c} = R \frac{J^2}{g} = R \frac{\overline{1,624}^2}{9,81} = 0,2688R,$$
 daher in der primären Maschine . . . = 525 × 0,2688 = 141 mk = 0,332 c in der sekundären desgl. . . . . . . . . = 450 × 0,2688 = 121 = 0,286 Summe =  $403$ mk = 0,950c.

"Man sicht", sagt Deprez, "dafs es möglich ist, mit zwei identischen Maschinen, Modell C, eine Nutzarbeit von  $10^{\rm e}$  auf  $50^{\rm km}$  Entfernung mittels eines gewöhnlichen Telegraphendrahtes zu übertragen, wobei die Betriebskraft ungefähr  $16^{\rm e}$  betragen muß. Der Wirkungsgrad wäre in Wirklichkeit etwas geringer, in Folge von Arbeitsverlusten durch Nebenströme, welche in den bewegten metallischen Massen der zwei Maschinen entstehen, und durch Reibungen, Vibrationen u. dgl., welche mit der großen Geschwindigkeit verbunden sind."

"Die elektromotorische Kraft der primären Maschine von 6952 Volt ist gleich jener von 6400 Daniell-Elementen. Es ist gewiß, daß diese Spannung eine sehr sorgfältige Isolirung erfordern würde, welche aber keine unübersteigliche Schwierigkeit darbietet, weil man bei Sprengungen schon seit langer Zeit dahin gekommen ist, auf mehrere Kilometer Ent-

fernung den Funken einer Induktionsrolle zu übertragen, deren Spannung noch weit höher ist als 7000 Volt."  $^{10}$ 

Bei der elektrischen Kraftübertragung entsteht die Schwierigkeit, eine größere Zahl von sekundären Maschinen zu bethätigen, welche jede nach Belieben außer oder in Gang gesetzt werden soll. Die primären Maschinen benöthigen daher einer selbstthätigen Regulirung für variablen Widerstand, wobei sie selbst entweder auf Spannung (hinter einander), oder auf Stromstärke (neben einander) verbunden sein können. Im ersteren Falle würden sämmtliche sekundären Maschinen in demselben Strom eingeschaltet sein; im letzteren würden getrennte Ströme von den Polen der Generatormaschinen an die einzelnen Sekundärmaschinen ausgesendet. In jenem Falle benöthigt man einen Regulator, welcher die Stromstärke constant erhält, im anderen einen Regulator, der die Potentialdifferenz am Ausgangsorte constant erhält. In den meisten Fällen wird die Nebeneinanderverbindung der primären Maschinen wegen leichterer Regulirung vorzuziehen sein.

Der nun folgende Theil der Abhandlung von *Deprez* ist streng wissenschaftlichen Inhaltes und überschreitet den Rahmen dieses Journals.

Gust. Schmidt.

## Neuerungen an Regulatoren für Schiffsmaschinen.

Mit Abbildungen auf Tafel 18.

Auf der Marine-Ausstellung zu London im April 1882 waren u. a. mehrere Regulatoren für Schiffsmaschinen ausgestellt, von denen vier auf Tafel 18 nach Engineering, 1882 Bd. 33 S. 317 und 365 abgebildet sind. Drei derselben sind tachometrische Regulatoren (zwei Centrifugal- und ein hydraulischer Widerstands-Regulator), welche bekanntlich den Uebelstand haben, daß sie erst nach eingetretener Geschwindigkeitsänderung der Maschine in Wirkung kommen, mithin bei dem oft schnell und bedeutend wechselnden Widerstand nicht zeitig genug, um den schädlichen Einfluß dieses schnellen Wechsels auf die Maschine zu verhüten. Der vierte ist ein dynamometrischer Pendelregulator. Allen vier Arten ist gemeinsam, daß sie auf das Steuerorgan eines Cylinders wirken, dessen Kolben mit der Drosselklappe verbunden ist. (Vgl. 1882 244 \* 15. \* 350.)

Fig. 1 und 2 Taf. 18 zeigen einen von J. und E. Hall in Dartford ausgestellten Westinghouse'schen Regulator. In einem Gehäuse A, welches, mit der Maschinenwelle durch Schnurtrieb verbunden, etwa 250 Umdrehungen in der Minute macht, sind die Centrifugalpendel B unterge-

<sup>10</sup> Dagegen bemerkt A. r. Waltenhofen in den Abhandlungen der kgl. böhmischen Gesellschaft der Wissenschaften, 1876 Folge 6 Bd. 8, daß man bei Einschaltung eines Ruhmkorff von 3cm Schlagweite in Prag keine Spur eines Funkens mehr in Pardubitz (105km) nachweisen konnte, obwohl die elektrische Zündung bis Wien (410km) möglich war.

bracht. Dieselben wirken auf einen Kolbenschieber C, welcher in ein den Cylinder L mit dem Condensator verbindendes Rohr E eingeschaltet ist. Der Cylinder L ist mit einem zweiten engeren Cylinder verschraubt und die beiden zugehörigen Kolben G und J, deren Kolbenstange mit dem Arm der Drosselklappe verbunden ist, bilden ein Ganzes. Der Raum zwischen G und J steht durch H mit dem Kessel in Communication, ist also mit gespanntem Dampf gefüllt; der Raum links vom kleinen Kolben ist durch O mit dem Condensator oder auch mit der freien Luft verbunden. In den Raum R rechts von dem großen Kolben kann ebenfalls der Kesseldampf eintreten, jedoch nur durch eine enge, mittels Schraube P regulirbare Oeffnung. Bleibt das Rohr E durch den Schieber C eine Zeit lang geschlossen, so wird die Spannung im Raume Rauch allmählich auf die Kesselspannung steigen und die Kolben werden also dann die äufserste Stellung links einnehmen, welche der ganz geöffneten Stellung der Drosselklappe entspricht. Sobald aber der Schieber C ein wenig öffnet, sinkt die Spannung im Raume R und, wenn sie unter eine gewisse den Querschnittsverhältnissen der Kolben entsprechende Grenze fällt, so werden die Kolben nach rechts verschoben und die Drosselklappe wird mehr oder weniger geschlossen. Es wird eine bestimmte Lage des Schiebers C (entsprechend einer bestimmten Umlaufzahl der Maschine) geben, bei welcher die Spannung in R sich auf der der Gleichgewichtslage der Kolben zukommenden Höhe hält, welche Stellung diese auch einnehmen mögen. Der Regulator ist mithin astatisch zu nennen. Die Geschwindigkeit, bei welcher die Kolben im Gleichgewicht sind, läfst sich übrigens durch Federn, zwischen denen die Regulatorspindel liegt, mit Hilfe der Schrauben M und N beliebig verändern. Der Regulator soll schnell und geräuschlos wirken.

Ein zweiter Centrifugalregulator ist in den Fig. 3 bis 7 Taf. 18 dargestellt. Derselbe rührt von Gibson und Nicholson her. Die beiden Pendel G erhalten ihre Bewegung durch den Mitnehmer H, in dessen spiralförmige Schlitze an G befindliche Bolzen eingreifen. Die gezeichnete Form der Schlitze ist gewählt, damit durch die radiale Componente des von H auf G ausgeübten Druckes die Centrifugalkraft unterstützt werde und bei der geringsten Geschwindigkeitszunahme ein Ausschlag der Pendel G stattfinde. Die Verlängerungen der letzteren bilden ebenfalls spiralförmige Schleifen, welche einen an der vertikal geführten Stange M befindlichen Zapfen erfassen und durch Verschiebung von M, welche mittels Zahnstange und Zahnbogen auf einen Scheibenhahn übertragen wird, direkt die Steuerung des mit der Drosselklappe verbundenen Kolbens besorgen.

Der erwähnte hydraulische Regulator (von *Churchill* <sup>1</sup>) hat im Wesentlichen die gleiche Einrichtung wie der durch Fig. 8 bis 10 Taf. 18 ver-

<sup>1</sup> Vgl. auch J. D. Churchill in Upper Hollowway, England (\*D. R. P. Kl. 60 Nr. 18362 vom 3. Juli 1881 als Zusatz zu \*Nr. 12541).

anschaulichte Regulator von J. E. Koch in London und F. W. Durham in New-Barnet, England (\* D. R. P. Kl. 14 No. 14445 vom 23. December 1880 als Zusatz zu \* Nr. 1280 vom 22. November 1877). Die Antriebscheibe **B** und mit ihr die auf gleicher Welle A befestigte Hülse C erhalten von der Kurbelwelle der Maschine aus eine schnelle Drehung, welche durch eine in der Hülse C befindliche Spiralfeder (vgl. Fig. 10) auf die in der Verlängerung von A liegende Welle D übertragen wird. Mit letzterer ist das irgend eine Flüssigkeit enthaltende Gehäuse E verbunden, in welchem sich ein im Allgemeinen still stehendes Flügelrad Fbefindet. Der in dem Gehäuse E bei der Drehung auftretende Widerstand ist im Beharrungszustande der Maschine mit der Spannung der Spiralfeder im Gleichgewicht. Wächst die Geschwindigkeit, so wächst auch der Widerstand und durch diese Zunahme desselben wie durch das Beharrungsvermögen der Massen wird eine relative Verdrehung der beiden Wellentheile A und D gegen einander hervorgerufen, was eine stärkere Spannung der Feder zur Folge hat. Die Verdrehung bewirkt eine Verschraubung des Muffes J, welcher mit C durch eine zur Welle parallele Gleitführung verbunden ist, und ein Winkelhebel K überträgt die Bewegung auf den Steuerschieber des kleinen Dampfeylinders L. Dieser ist behufs bequemer Verbindung seiner Kolbenstange M mit der Drosselklappe um einen in der Verlängerung der Schieberstange liegenden Zapfen drehbar. Durch das Flügelrad F wird auch die in dem Gehäuse E befindliche Flüssigkeit in Ruhe erhalten werden, abgesehen von geringen Wirbelbewegungen, welche durch die Undichtigkeit des Flügelrades und die Reibung verursacht werden. Der Widerstand, welchen die Flüssigkeit der Drehung des Gehäuses E bietet, beschränkt sich mithin hauptsächlich auf die Reibung an den Wänden. Ein bedeutend größerer Widerstand läßt sich erreichen, wenn sowohl an dem fest stehenden, wie an dem rotirenden Theile Schaufeln angebracht sind. Der auf F ausgeübte Druck kann auf einem Zifferblatt R abgelesen werden, indem seine Welle ebenfalls durch eine Spiralfeder P mit einem fest stehenden Gehäuse Q verbunden ist, also gegen dieses je nach dem ausgeübten Druck mehr oder weniger verdreht wird. Der Verschiebung des Steuerschiebers nach abwärts, einem Schließen der Drosselklappe entsprechend, wirkt eine Feder bei N entgegen, deren Spannung geregelt werden kann. Hierdurch ist es möglich, die Maschine innerhalb gewisser Grenzen auf eine bestimmte Umlaufzahl einzustellen.

Smith und Pickney's Pendelregulator ist in Fig. 11 bis 13 Taf. 18 dargestellt. Ein möglichst leicht drehbar aufgehängtes schweres Pendel ist durch Stangen und Hebel mit einem leicht beweglichen Kolbenschieber verbunden, durch welchen der mit der Drosselklappe in Verbindung stehende Kolben gesteuert wird. Die Wirkung dieses dynamometrischen Regulators beruht auf der Voraussetzung, daß das Pendel bei allen Bewegungen des Schiffes seine vertikale Lage beibehält und

nur relative Schwingungen gegen das Schiff ausführt. Wenn dies der Fall wäre, so würde allerdings die denkbar schnellste Wirkung erzielt werden können. Da aber schon die Reibungswiderstände das Pendel zu geringen Schwingungen gegen die Vertikale nöthigen und diese nothwendigerweise sehr unregelmäßig ausfallen müssen, so ist eine Störung in der sicheren und ruhigen Regulirung wohl kaum zu vermeiden. Als sehr zweckmäßig dürfte die Benutzung des Luftdruckes statt des Dampfdruckes in dem Steuercylinder zu bezeichnen sein. Der Kolbenschieber bringt bei seiner Verschiebung aus der Mittelstellung das eine Cylinderende mit der freien Luft, das andere mit dem Condensator in Verbindung. Störungen durch Condensationswasser u. dgl. können mithin nicht vorkommen. An den Cylinderdeckeln sind Federn zur Aufnahme des Stoßes befestigt. Der Cylinder kann hier ebenfalls gegen das Gestell gedreht werden (vgl. Fig. 11 und 13).

### Ueber Neuerungen an Schiffsschrauben.

Patentklasse 65. Mit Abbildungen auf Tafel 18.

- 1) Construction der Schraubenpropeller: Der lange Gebrauch der Schraubenpropeller hat noch keine aus theoretischen oder praktischen Gesetzen ableitbare Normalform der Flügelflächen u. s. w. geschaffen; vielmehr findet jeder Constructeur für seine Schraubenform andere Bedingungen. Eine Schraubenform im Sinne des Wortes besitzt keiner der neuen Schraubenpropeller; eher nähern sich letztere mehr der Form der Windmühlen- oder Turbinenflügel. Abgesehen hiervon zeigt sich jetzt allgemein das Bestreben, das Gewicht des Propellers sowie die Dicke seiner Nabe und Flügel herabzusetzen, welcher Grund bei der Wahl von Stahlschrauben vorwiegt.
- W. Ch. Hallett in London (Erl. \* D. R. P. Nr. 6444 vom 27. Oktober 1878) erhält eine Schraube von schönen, schlanken Verhältnissen, indem er die seitlichen Begrenzungslinien der Flügel nach cycloidischen Curven bildet und die Flügel mit ihren Mittellinien unter einen spitzen oder stumpfen Winkel zur geometrischen Achse der Schraubenwelle anordnet.
- H. J. Jackson in Deptford (Erl. \*D. R. P. Nr. 6583 vom 9. November 1878) gibt genaue, bestimmte, aus praktischen Erfahrungen abgeleitete Formeln für die Stärke der Schraubentheile und die Form der seitlichen Begrenzungslinien an; letztere bilden Kreisbögen, deren Radien gewisse Bruchtheile des Schraubendurchmessers sind.
- Die von G. J. Stevens und J. S. Smith in London (\* D. R. P. Nr. 9972 vom 13. December 1879) angegebene Schraubenform entsteht durch gleichmäßige Rotation einer Tractorie um die gegebene gerade Linie, welche die Asymptote zu ihr ist, bei gleichzeitiger Bewegung in der Längsrichtung derselben. Die so entstehende Schraubenform besitzt die

Eigenthümlichkeit, dass alle zur Achse rechtwinklig gezogenen Kreislinien die Schraubenfläche unter demselben Winkel treffen und ein rechtwinkliger Schnitt zur Achse eine Spirale ergibt, welche die Schraubenachse unter dem Steigungswinkel der Schraube trifft.

Bei der Schraube von *L. Gravier* in Havre (Erl. \* D. R. P. Nr. 10547 vom 17. Februar 1880) ist der Druckwinkel constant gehalten. Die Flügelfläche wird durch eine gerade oder gekrümmte Erzeugungslinie gebildet, welche sich um ihren im Schraubenmittel liegenden Endpunkt dreht und sich dabei an einer Schraubenlinie als Leitlinie hinschiebt.

Eine wellige Form gibt *H. Hirsch* in Paris (\*D. R. P. Nr. 16924 vom 25. December 1880) den Schraubenflügeln, um — wie der Erfinder meint — einen vollständigen Anschlufs zwischen der welligen Bewegungsform des Wassers und dem Propeller selbst herbeizuführen. Die Wellenlinien werden in verschiedener Weise einem passend angeordneten System von Kreisbögen, Ellipsen oder dergleichen Curven entnommen und nicht nur zur Formgebung der Schraubenflügel, sondern besonders zur Gestaltung der Boden- und Seitentheile des Schiffsgefäßes selbst empfohlen. — Der Gedanke an sich ist übrigens schon früher aufgetaucht. (Vgl. *Binzer* und *Bentzen* 1879 234 \* 265. *Deane* 1879 234 491. *Buonaccorsi* 1881 242 147.)

Die Griffith'sche Schraube und deren von Hirsch vorgeschlagene bekannte verbesserte Förm, welche beide sich durch die hohle, kugelige Nabe kennzeichnen, haben eine allgemeine Anwendung erfahren; sie haben trotz ihrer nur zweiflügeligen Construction, welche auch eine Verstellung der Flügel in der Nabe erlaubt, einen sanften Gang und sind deshalb besonders ihres leichten Hissens wegen als Hilfsschrauben beliebt.

Die Vortheile der mehrflügeligen Schraube wurden mit der Möglichkeit des Hissens im Schraubenbrunnen zuerst von dem französischen Ingenieur *Mangin* vereinigt; derselbe reihte zwei oder drei 2 flügelige Schrauben hinter einander und vertheilte die Gesammtsteigung der sonst 4 bezieh. 6 flügeligen, einfachen Schraube über sämmtliche vorhandene Flügel. Auf französischen Kriegsschiffen hat sich diese Schraube sehr gut bewährt.

Auf der letzten Pariser Weltausstellung zeigte der französische Constructeur Cuizinier an einem Modell eine Schraube, welche die Mangin sche verdrängen dürfte, wenn die praktische Ausführung keine übergroßen Hindernisse bietet. Auf derselben Schraubenachse liegen dicht hinter einander auch zwei 2flügelige Schrauben, welche aber nicht, wie dort, zu einem festen Ganzen verbunden sind, sondern deren jede sich auf der Welle verdrehen läfst. Eine Verdrehung der einen Schraube erzeugt also eine wirkliche 4flügelige Schraube, während behufs Hissens beide Schrauben zusammengeklappt werden.

Eine in letzter Zeit vielfach besprochene Schraube, welche ihr Vorbild in einer Construction von Ericsson hat, ist von De Bay in England

vorgeschlagen. Dieselbe ist auch aus zwei hinter einander liegenden Schrauben zusammengesetzt, jedoch nicht wie oben zum Zweck des leichteren Hissens, sondern um eine größere Geschwindigkeit zu erzielen. Die Schrauben mit der eigenthümlichen Flügelform haben entgegengesetzte Steigung und werden nach entgegengesetzter Richtung umgedreht. Die hintere Schraube sitzt zu diesem Zwecke auf einer vollen Welle, welche durch die Hohlwelle der vorderen Schraube hindurchgeht. Jeder der beiden Theile des Propellers arbeitet wie eine Schraube; es verhindert aber die entgegengesetzte Umdrehungsrichtung, daß das Wasser von der einen Schraube ergriffen wird und deren Drehung folgt; vielmehr findet die zweite Schraube in dem von der ersten in Rotation gesetzten Wasser einen Widerstand, gerade weil sie sich in entgegengesetzter Richtung dreht. Versuche mit diesem Propeller sollen ergeben haben, daß seine Leistungsfähigkeit um 40 Procent größer ist als die der besten einfachen Schrauben; demnach würde diese Schraube etwa 70 Procent der auf ihr übertragenen Maschinenkraft ausnutzen.

Die Art und Weise der Zuführung des Wassers zur Schraube ist von der größten Bedeutung für deren Wirksamkeit. So schlägt A. Aeppli in Riesbach bei Zürich (\*D. R. P. Nr. 15454 vom 31. März 1881) vor, die Schraube in einen Turbinen ähnlichen Leitschaufelapparat einzubetten, welcher selbst fest liegt und durch die Form seiner Schaufeln eine günstige Zu- und Ableitung des Wassers derart bewirken soll, dass dieses richtig auf die Schraubenflügel trifft und nicht an der drehenden Bewegung der Schraube theilnimmt, sondern möglichst gerade von vorn nach hinten durchläuft. Diese Anordnung zeigt Fig. 14 und 15 Taf. 18. Der die Schraube a umschließende rohrförmige Mantel b ist nach vorn und hinten verlängert und trägt vor und hinter der Schraube Leitschaufeln c. Die beim Durchgang des Wassers durch die Schraube im Mantel erzeugte, nach Aeppli's Meinung nur schwach drehende Bewegung desselben soll dadurch ausgeglichen werden, daß der Mantel der Nabe entsprechend schwach konisch erweitert wird. Für Kriegsschiffe erhält der Mantel eine Bepanzerung.

F. Motte in Dampremy, Belgien (Erl. \*D. R. P. Nr. 2844 vom 3. Februar 1878) verfolgt einen ähnlichen Gedanken, ohne indessen irgend welchen Vortheil erreichbar erscheinen zu lassen. Auf dem aus dem Bug hervorragenden Ende der Triebwelle ist eine vertikale Turbine und vor dieser auf derselben Nabe eine gewöhnliche Schraube befestigt. Bei der gleichzeitigen schnellen Umdrehung beider mit einander verbundenen Theile soll die Schraube das Wasser parallel der gemeinschaftlichen Achse zur Turbine befördern und letztere den Wasserstrom in radialer Richtung ablenken.

Die folgenden Constructionen beziehen sich auf die mehr constructive Anordnung und Befestigung der Schrauben. So bildet Fr. Wrede in Duisburg (\* D. R. P. Nr. 17146 vom 13. August 1881) die Schrauben-

flügel hohl und gibt ihnen je zwei Oeffnungen b und c (Fig. 16 Taf. 18), welche den Hohlraum der Schraube mit dem äußeren Wasser verbinden. Beim Arbeiten der Schraube im Wasser behufs Fortbewegung des Schiffes wird die in Folge ihrer raschen Rotation erzeugte Centrifugalkraft das Wasser in die inneren Oeffnungen b einsaugen, durch den Kanal d treiben und aus den äußeren Oeffnungen c wegschleudern. Es wird demnach in der Höhlung eines jeden Flügels ein Wasserstrom erzeugt, welcher ganz unabhängig von der schraubenden Wirkung des Propellers Wassermassen vom Schiff weg nach hinten ins freie Wasser wirft. Auch arbeitet dieser aus den Oeffnungen c tretende Strom dem durch die Reibung an den schraubenförmigen Flächen erzeugten nachtheiligen Mitwirbeln des Wassers entgegen.

Die Construction von *F. Maringer* in Düsseldorf (\* D. R. P. Nr. 18245 vom 2. Juli 1881) vervollkommnet gewisse amerikanische Anordnungen, die Schraubenflügel mit Wülsten und Ansätzen zu versehen, welche dem Fortwirbeln des Wassers entgegenarbeiten sollen. Hier sind diese Ansätze zu Schaufeln ausgebildet, welche, auf der Flügelvorderseite in einer Spirallinie um die Achse angebracht (vgl. Fig. 17 und 18 Taf. 18), nach einander ins Wasser treten und durch ihre mehr oder weniger große Winkelstellung einen bestimmten Druck auf das Wasser ausüben. Die Flügel selbst sind nach einer Parabel derart geformt, daß die Vorderfläche convex, die Hinterfläche concav ausfällt.

J. B. Ward in San Francisco (\*D. R. P. Nr. 10984 vom 26. März 1880) benutzt kreisförmige Flügel aus dünnem elastischem Stahlblech, welche ganz oben nur gegenseitig entsprechend verstellt in die Ansätze der schmiedeisernen Nabe mittels Schraubenbolzen eingesetzt werden.

Die hier erstrebte leichte Auswechselbarkeit der erfahrungsmäßig ungünstig arbeitenden flachen Flügel wird durch die Anordnung von W. Cooke und D. Mylchreest in Liverpool (\*D. R. P. Nr. 14487 vom 16. Januar 1881) in vortheilhafter Weise erreicht. Die Schraube wird, wie aus Fig. 19 Taf. 18 zu ersehen, aus zwei Hälften (Schnitt durch die Mitte der Achse) construirt, welche durch Bolzen der Länge nach auf der Welle vereinigt werden. Auf dem Wellenstummel ist ein Kammzapfen aufgeschnitten, zu welchem die entsprechenden Lager in den nabenartigen Ansätzen der Schraubenhälften sich befinden.

Von J. A. Andrée in Esens, Ostfriesland (\* D. R. P. Nr. 17040 vom 30. Juli 1881) ist eine Schraube angegeben, deren Flügel verdrehbar sind, jedoch nicht in dem gewöhnlichen Sinne, sondern derart, daß sich dieselben nach gleicher Richtung treibend zum Wasserstrom einstellen, während die Achse abwechselnd links und rechts herum gedreht wird. Die Flügel sind zu diesem Zweck auf Zapfen drehbar, welche in der Welle festsitzen; Anschläge regeln und begrenzen die richtige Bewegung. der Flügel. Es wurde diese Anordnung getroffen, um ein Fahrzeug

mittels derselben fortzubewegen, wenn die Schraubenachse durch irgend eine durch menschliche (Tritt-) Kraft bethätigte Vorrichtung abwechselnd rechts und links herum gedreht wird.

Schließlich sei eine Anordnung von H. Grauel in Magdeburg (\*D.R.P. Nr. 15230 vom 7. September 1880) erwähnt, bei welcher Schraubenflügel in entsprechenden Verstellungen gegen einander längs je einer zu beiden Seiten am Schiff gelagerten Welle angebracht sind. Diese Wellen sind in Gelenkhebeln über der Wasserlinie derart verstellbar gelagert, daß sie für jede Tauchtiefe des Fahrzeuges stets nur einen gewissen Theil der jeweilig unten befindlichen Flügel wirken lassen. Die Vertheilung der Flügel auf eine lange Welle soll jedem Flügel unbewegtes Wasser bieten, was allerdings in Wahrheit kaum möglich ist.

2) Lagerung der Schraube im Schiff: Die Bestrebungen richten sich

- 2) Lagerung der Schraube im Schiff: Die Bestrebungen richten sich auf eine möglichst ohne besondere constructive Aenderungen am Schiffsgebäude thunlichst gesicherte Lage der Schraube, welche derselben aber hauptsächlich einen guten geregelten Wasserzuflufs, wenn möglich in stets derselben Tauchtiefe gestattet. Letzteren Umstand, welcher die Wirksamkeit jedes Propellers stark beeinflufst, will P. Jacquel in Natzweiler, Elsafs (\*D. R. P. Nr. 7536 vom 10. September 1878) dadurch beseitigen, dafs er Propeller und Maschine in eine wasserdichte Abtheilung bettet, welche mit dem Schiff beweglich verbunden ist und dem Schiff gestattet, sich zu heben oder zu senken, ohne den Tiefgang des Propellers zu verändern. Dieser Vorschlag läuft also auf die Schaffung eines kleinen Schleppers hinaus.
- A. H. Reichelt in Hamburg (Erl. \*D. R. P. Nr. 4711 vom 24. September 1878) verlegt Schraube und Steuer unter das Schiff, an welcher Stelle die Spanten nach unten zu einer scharfen Kante verlängert werden und auf dieser Strecke eine Art Kiel bilden. An jedem Ende dieses Kiels oder auch nur am hinteren Theil wird eine Schraube angebracht, welche je auf einer in der Längsrichtung des Schiffes gelagerten Kurbelwelle befestigt ist. Das Steuer wird hinter die letzte Schraube gelegt.

Eine interessante Anordnung hat *P. Jacquel* in Natzweiler, Elsaſs (\* D. R. P. Nr. 6112 vom 8. Oktober 1878) getroffen: Die Schraube liegt am hinteren Ende des Schiffes in einem nach vorn sich gabelförmig theilenden und an den Längsseiten mündenden Hohleylinder, durch dessen Zweige der Schraube das Wasser zugeführt wird. Die Schraube steuert gleichzeitig, wenn die Abzweigungen durch Schieber entsprechend geschlossen werden. Ein Mangel dieser Einrichtung liegt in dem erforderlichen großen Raumbedürfniſs.

Doppelschrauben bringen Z. Oram und P. B. Grove in Philadelphia (\*D. R. P. Nr. 10568 vom 1. Januar 1880) am Vordertheil des Mittelschiffes außerhalb des Bereiches des sich am Bug brechenden Wassers an. Die Triebachsen der Schrauben sind nahezu parallel zu den Seiten des Bugs und etwas gegen den Horizont geneigt, um ein Heben des

Bugs zu bewirken. Im Vergleich mit den am Heck sitzenden Doppelschrauben ergeben sich für die vorliegende Construction nur Nachtheile.

3) Steuerschrauben: Der Gedanke, die Schraube gelenkig auf den Stumpf der Triebachse zu setzen, um durch ihre Verstellung in horizontaler Richtung eine kräftigere und schnellere Steuerwirkung zu erzielen, als durch das Steuerruder möglich ist, rührt von Curtis (1862) her; nach dessen Construction, welche eine Unzahl Nachbildungen erfahren hat, sitzt die Schraube auf einer besonderen kurzen Welle, welche mit der Hauptwelle durch ein Hook'sches Gelenk oder Kegelräder gelenkig verbunden wird; das Steuerruder kam in Fortfall, während statt dessen die Schraube durch eine Pinne o. dgl. der gewünschten Steuerrichtung entsprechend um das Gelenk verdreht wird. Die genügend sichere Lagerung der kurzen Schraubenwelle war noch schwieriger zu ermöglichen als die Festigkeit des Gelenkes; aus diesen Gründen fanden die Steuerschrauben keinen Eingang in die Praxis, trotzdem ihre vorzügliche Steuerfähigkeit besonders für lange und schwere Schiffe sich als ungemein wirksam ergeben hatte. Die völlig schutzlose Lage der Schraube am Hintersteven war ein weiterer Uebelstand.

Die schwerfällige und dabei doch unsichere Construction von *H. Dietrich* in Potsdam (\*D. R. P. Nr. 5120 vom 2. Juli 1878) bedingt einen umständlichen, schmiedeeisernen Ausbau am Heck zur Aufnahme eines Bogenstückes, in welchem die kurze Schraubenwelle lagert. Dieses Bogenstück ist mit einem Getriebe so verbunden, daß nicht nur eine horizontale, sondern auch eine vertikale Verdrehung der Schraube erfolgen kann; letztere Schrägstellung wird häufig vorgenommen, da durch dieselbe eine schnellere Fahrt erreicht werden soll.

L. Somzée in Brüssel (\*D. R. P. Nr. 5352 vom 24. Juli 1878) schlägt mehrere Anordnungen vor, bei denen ein Hook sches Gelenk oder Zahnräder benutzt werden; ferner versuchte er den bekannten, aber als unpraktisch wieder verlassenen Gedanken wieder aufzunehmen, die Kraft zum Steuern der Haupttriebwelle durch Zahnräder abzuleiten. Die Gelenkkupplung wird hier, zum Schutz gegen Verunreinigung von zwei concentrischen hohlen Halbkugeln umgeben, welche die horizontale Winkelbewegung nicht stören. Besonders zu erwähnen ist nur eine Construction, bei welcher Schraube und Gelenk in einem Gestell angeordnet und mittels desselben in einem Brunnen zu hissen sind.

Bei der von *E. W. Mayer* in Posen (Erl. \* D. R. P. Nr. 6866 vom 18. März 1879) benutzten Kegelräderverbindung ist durch die Möglichkeit der Ausrückung der vertikalen aus den horizontalen Rädern auch der Stillstand und Drehungsumkehrung der Schraube zu ermöglichen.

Während die besprochenen Vorschläge praktisch nicht brauchbar erscheinen, gestattet die Construction von G. W. Claussen in Bremerhaven (\* D. R. P. Nr. 17992 vom 9. September 1881) eine vortheilhafte Ausbeutung in Aussicht zu nehmen. Es wurde die kurze Welle für die

Schraube durch eine eigenartig ausgebildete Nabenconstruction ersetzt und ferner zu Gunsten der höheren Lagerung der Schraube und Festigkeit der ganzen Anordnung das Steuerruder wieder eingeführt, so daß neben der durchaus als solide zu bezeichnenden Verbindung ein ergiebiger Schutz für die Schraube gegen Havarie geschaffen ist.

Die Drehachse der Schraube bildet zugleich die Drehungs- und Aufhängungsachse des Ruderrahmens. Das Gelenk ist durch einen an den Stumpf der Betriebswelle angeschmiedeten, kugelförmigen Wulst gebildet, welcher in der Längsrichtung mit einem Schlitz zum Durchlaß eines Bolzens versehen ist. Um diesen kann die Verdrehung der Schraube bis zu 60 bis  $80^{\circ}$  erfolgen. Den Wulst des Wellenstumpfes umfaßt die Nabe D (Fig. 20 bis 22 Taf. 18), in welcher beide Enden des Querbolzens gelagert sind. Die hintere Verlängerung der Nabe gestattet die sichere Lagerung mittels eines Zapfens im Ruderrahmen. Die vordere Oeffnung der Nabe ist mit einer Schutzkappe H versehen. Mittag.

# Druckregulirungs- und Entlüftungsapparat für Hochdruckwasserleitungen.

Mit Abbildungen auf Tafel 19.

Von A. Eichenauer in Neunkirchen a. d. Blies (\* D. R. P. Kl. 85 Nr. 18666 vom 3. Januar 1882) wird ein Apparat in Vorschlag gebracht, welcher in den Rohrstrang einer Wasserleitung eingeschaltet sowohl die in derselben auftretenden Stöfse auffängt (vgl. C. W. Büsell 1880 238 \* 383), als auch die Entleerung derselben von Luft besorgt.

Der Apparat A (Fig. 15 und 16 Taf. 19) wird neben dem Rohrstrange B aufgestellt und durch Oeffnung der Schieber  $C_1$ ,  $C_2$  und Schluß von C eingeschaltet, so daß er für Ausbesserungen ohne Störung des Betriebes der Leitung zugänglich wird. Um z. B. die leere Rohrleitung B mit Wasser zu füllen, ohne für die Luftentleerung Hydranten u. s. w. öffnen zu müssen, wird der Apparat folgendermaßen wirken: Die Luft wird von dem ankommenden Wasser in der Pfeilrichtung durch den Kanal g in die Haube h gedrückt, von wo dieselbe durch das Ventil c entweichen kann, bis das Wasser, welches mittlerweile in das Kreuzstück r eingedrungen ist, den Schwimmerkolben a hebt und das auf seiner Führungsstange sitzende Ventil c dadurch schließt. Wird umgekehrt ein Rohrstrang vom Wasser entleert, so sinkt der Schwimmerkolben a mit dem abfließenden Wasser und öffnet das Ventil c für den Eintritt der Luft.

Für das Ablassen von Luft, welche sich während des Betriebes ansammelt, wird gleichfalls selbstthätig gesorgt. Da dieselbe immer nach den höchsten Stellen ansteigt, so wird sie sich in der Haube h über dem

Kolben sammeln und diesen endlich herabdrücken und das Ventil c zum Oeffnen zwingen, wenn die Spannung den Wasserdruck überwindet. Es wird in dieser Weise immer ein Ausgleich zwischen dem Wasserdruck und der Spannung der aufgesammelten Luft erfolgen, wie ferner die Luft das Wasser am zu weiten Aufsteigen in der Röhre g hindert.

In der Leitung auftretende Stöfse sollen in folgender Weise unschädlich gemacht werden: Wirkt z. B. der Stofs von links her, so wird derselbe durch den Kolben e die genau auf den Normaldruck eingestellte Feder k zurückdrängen, so daß der Kolben e die Durchgangsöffnungen l des Kolbenrohres d um ein entsprechendes Maß verschließen wird. Gleichzeitig wird durch die Kolbenstange m und den Winkelhebel n die Stange e0 in die Höhe gehoben, so daß durch den zweiarmigen Hebel e1 der Kolben e2 die Oeffnung in e3 abzuschließen gezwungen wird. So steht der Stofs allein in dem Rohr e3 und der Haube e4, während das Kreuzstück e7 und die nach e6 führende Leitung abgeschlossen ist. Diese Druckdifferenz wird den Kolben e7 zum Sinken bringen, so daß der Stofs durch das geöffnete Ventil e3 unschädlich gemacht wird. Ist der Stofs derart ausgeglichen, so stellt die Feder e4 die normale Stellung der Kolben e8. w. wieder her. Dasselbe Spiel erfolgt, wenn der Stofs von der anderen Seite auftritt.

Der dargestellte Apparat entspricht einer Leitung von 150mm lichter Weite mit  $4^{\rm at}$ innerem Druck; er ist vollständig auf dem Kreuzstück rmontirt, welches zwei Mannlöcher vbesitzt, um leicht zu den Kolbenstangenkupplungen gelangen zu können. Bei normalem Betriebe nimmt das Wasser seinen Weg von Daus durch den Stutzen tnach der ringförmigen Oeffnung fund gelangt durch die Schlitze lin das Kolbenrohr d, das Kreuzstück ru. s. w. nach  $D_1$ und die fernere Leitung.

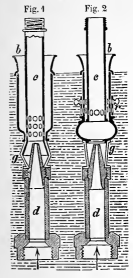
### Böckmann's Springbrunnen.

Mit Abbildungen.

Eine schon mehrfach versuchte, aber nie recht gelungene Aufgabe, das todte Bassinwasser wenigstens theilweise mit Hilfe von Ejectoren u. dgl. nochmals in Form eines Strahles zu benutzen, ohne einer größeren Kraft zu bedürfen, ist von W. Böckmann in Berlin (\*D. R. P. Kl. 85 Nr. 15243 vom 27. Juni 1881 und Zusatz \* Nr. 17649 vom 4. Oktober 1881) durch sein sogen. Fontaine-Mundstück zweckmäßig gelöst. Durch den aus der Düse herausgedrückten Wasserstrahl wird eine gewisse Menge des im Behälter vorhandenen Wassers mitgerissen und abermals in die Höhe geschleudert, so daß hierdurch die Mächtigkeit des Strahles vergrößert wird. Dieselbe gewinnt aber noch mehr dadurch, daß gleichzeitig bei diesem Vorgange der Strahl mit Luft gemischt wird,

wodurch derselbe schäumend, also bedeutend umfangreicher scheinend gemacht wird.

Während Fig. 1 eine einfache billige Construction zeigt, bringt Fig. 2 eine etwas umständlichere, aber auch wirksamere Anordnung zur Dar-



stellung. Das in das Zuleitungsrohr d eintretende Wasser wird durch die Düse nach oben gedrückt, saugt aber durch den Trichter q das Bassinwasser in gewisser Menge nach, so dass statt eines Strahles von der Dicke des Düsenquerschnittes ein Strahl in die Höhe getrieben wird, welcher das Rohr c fast anfüllt. Diese Verstärkung des Strahles geschieht natürlich auf Kosten seiner Steighöhe. Weiter wird nun noch durch das Mantelrohr b des Steigrohres bezieh. dessen untere Oeffnungen Luft vom Strahl angesaugt, welche demselben ein perlendes, schäumendes Ansehen gibt. Diese Luftzuführungsöffnungen sind bei Fig. 2 durch einen Ring r auf ein gewisses Mass einzustellen, bezieh. ganz abzustellen, während zu gleichem Zwecke bei Fig. 1 das Mantelrohr gehoben oder gesenkt werden

Die Springbrunnen auf dem Pariser und Kurfürsten-Platz in Berlin sind mit solchen von der Firma Schäffer und Walcker ausgeführten Mundstücken versehen.

# Baeuerle's Nabenbohrapparat für Handbetrieb.

Mit Abbildung auf Tafel 19.

Zum Bohren cylindrischer und konischer Löcher in Radnaben hat J. Baeuerle in Oberkochen (\*D. R. P. Kl. 38 Nr. 18668 vom 14. Januar 1882) ein praktisches Werkzeug für Handbetrieb angegeben.

Die hohle Gewindespindel b (Fig. 1 Taf. 19) nimmt eine Achse c auf, welche mit einem excentrisch aufgeschnittenen Zäpfchen  $c_1$  in eine Nuth des in einer Oeffnung der Gewindespindel geführten Bohrmessers d eingreift. So lange nun die Achse c nicht verdreht wird, bleibt das Bohrmesser in seiner Lage und bohrt bei Bewegung der Spindel b eylindrische Löcher. Wird jedoch die Achse c verdreht durch den mit Skala versehenen Zahnbogen g und den Stellhebel h, so wird auch das Bohrmesser entsprechend verschoben. Eine genaue konische Form des Bohrloches wird so durch Einstellung an dem Zahnbogen erhalten. Beim Bohren cylindrischer Löcher wird das Messer durch die Schraube s festgestellt.

Um die Gewindespindel rasch zurückschalten zu können, ist deren Mutterbacken i zweitheilig gemacht, so daß der eine Theil mittels der Flügelschraube zurückgezogen werden kann, wodurch die Spindel außer Eingriff mit dem Gewinde kommt.

Mg.

## Neuerungen in der Drahterzeugung.

Patentklasse 7. Mit Abbildungen auf Tafel 19.

Bei dem *Drahtwalzwerk* von *Gustav Erkenzweig* in Hagen i. W. (\* D. R. P. Nr. 17422 vom 12. Juni 1881), welches horizontale und vertikale Walzenpaare besitzt, sind erstere in gewöhnlicher Weise gelagert, die vertikalen Walzen dagegen sind in senkrechter Richtung um ihre eigene Länge, in horizontaler um die der wagrechten Walzen verstellbar angeordnet. Man kann dadurch jedes Kaliber der horizontalen und vertikalen Walzen einander gegenüber stellen und bedarf nur einfacher gerader Drahtführungen ohne Verdrehung.

Die vertikalen Walzen liegen in dem Rahmen ab a<sub>1</sub> (Fig. 10 und 11 Taf. 19), welcher durch die Schrauben d je nach dem zu benutzenden Kaliber hoch und niedrig gestellt werden kann. Die Walzenspindeln f sind in dem Lagerbock C in den Zahnrädern q und h verschiebbar angeordnet, so daß ein Antrieb derselben in jeder Stellung durch die Riemenscheibe k bewirkt werden kann. Die horizontale Verstellung der Walzen wird durch Verschiebung des ganzen Lagerbockes in der Grundplatte i durch Schrauben u. s. w. bewerkstelligt. Der Antrieb der vertikalen Walzen erfolgt durch Riementrieb von den beiden Vorgelegewellen T aus, auf welchen die Riemenscheiben je nach der Stellung der Böcke C verschoben werden können, oder auf welchen Riemenscheiben von der Breite der Länge der Horizontalwalzen aufgekeilt sind. Um nun zu verhindern, daß die Vertikalwalzen eine im Verhältniß zu der Geschwindigkeit des ihnen zugeführten Metalles zu geringe Geschwindigkeit erhalten, wodurch ein Stauchen desselben in den Führungen erfolgen würde, und um andererseits eine zu große Geschwindigkeit zu vermeiden, welche ein Zerreifsen des zwischen den beiden Walzenpaaren befindlichen Drahtstückes zur Folge haben wurde, wird den Vertikalwalzen eine etwas größere Umdrehungsgeschwindigkeit gegeben, als sie der aus den Horizontalwalzen austretende Draht besitzt; die Belastung der Spannrollen l wird jedoch so bemessen, daß ein zeitweises Gleiten der Riemen auf der Riemenscheibe k eintritt, wenn das Voreilen der vertikalen Walzen eine zu große Spannung des in der Führung befindlichen Drahtstückes herbeiführt.

Die Streekung des Drahtes in den einzelnen Walzenkalibern bedingt, wenn keine Bodenschleifen erzeugt werden sollen, eine stetige Zunahme der Umfangsgeschwindigkeiten der einzelnen Walzenkaliber. Solange man mehrere Kaliber in der bekannten Weise auf einem Walzenpaar anbringt, kann natürlich dieser Bedingung nicht Rechnung getragen werden. Wendet man dagegen wie G. Adolf Hardt in Köln (\* D. R. P. Nr. 17616 vom 31. August 1881) konische Walzen an, so ist dies sehr wohl thunlich. Die Achsen a und b (Fig. 12 Taf. 19) der Walzen bilden dann in der Regel einen Winkel von  $90^{\circ}$ ; die Uebertragung der Bewegung geschieht von einer Walze zur anderen durch Kegelräder. Die auf den konischen Walzen eingedrehten Kaliber besitzen natürlich, entsprechend dem Abstande von dem idealen Schnittpunkte c der Achsen, verschiedene Winkelgeschwindigkeiten, so dafs, wenn das gröbste Kaliber dem Schnittpunkt am nächsten liegt, das feinste dagegen davon am weitesten abliegt, betreffs des Abstandes der übrigen Kaliber der Streckung des Drahtes derart Rechnung getragen werden kann, dafs große Schleifen vermieden werden und der Draht in kürzester Zeit ohne große Abkühlung durch die Walzen gehen kann.

Ob die an und für sich gute Idee sich in der Praxis bewähren wird, muß die Erfahrung lehren.

Zum Glühen, Härten und Anlassen von dünnem Draht, z. B. Kratzendraht, verwendet John Sykes in Huddersfield (\* D. R. P. Nr. 16400 vom 18. Januar 1881) einen Apparat mit Erdölgasheizung. Behufs Vergasung des Erdöles wird dasselbe auf eine in einem geschlossenen Cylinder schnell rotirende und mit Baumwollgespinnst umhüllte Walze geleitet, durch welche Luft geblusen wird. Letztere mischt sich mit dem Erdölgas und es wird num das Gasgemenge zu einer Glühvorrichtung geleitet, welche aus einem mit einem Drahtnetz bedeckten Kasten besteht. Das Gasgemenge wird über dem Drahtnetz angezündet und der von einer Trommel kommende Draht durch die Flamme geführt. Derselbe durchläuft hierauf behufs Härtung ein Oel- oder Wasserbad und wird sodann über eine von unten geheizte Kupferplatte geleitet. — Der Erfinder glaubt mit dieser Glüheinrichtung eine größere Hitze und reinere Flamme als mit Leuchtgas zu erzielen.

Um Draht ohne Flüssigkeitsverluste durch die Beiz-, Schmier- oder Kühlbüder führen zu können, ordnet Gustav Voigt in Ferlach, Oesterreich (\* D. R. P. Nr. 17240 vom 19. August 1881) in den Seitenwandungen der betreffenden Kästen elastische nachstellbare Schlitze an, welche den durch den Kasten geführten Draht umschließen und ein Austreten der Flüssigkeit aus dem Kasten verhindern. An der äußeren Seite der Schlitze sind in Führungen durch Druckschrauben gegen einander verstellbare Metallleisten angebracht, welche zwischen sich Kautschukstreifen aufnehmen. Eine vollkommene Abdichtung ist dadurch schwer zu erreichen; wohl aber wird bei Schmierbädern die Schmiere, welche das Ziehen erleichtern soll, durch die Kautschukstreifen zurückgehalten.

# Cremidi's Nagelkopf-Presse.

Mit Abbildung auf Tafel 19.

Zum Pressen der Köpfe für jede beliebige Nagelsorte wird von A. D. Cremidi in London (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 18258 vom 7. Mai 1881) ein Walzenpaar vorgeschlagen, dessen eine Walze mit geeigneten Führungen für die Nagelsehäfte und den Matrizen versehen ist, während die andere Walze die Patrizen zur Bildung der Köpfe enthält.

Die Matrizenwalze p (Fig. 2 Taf. 19) sitzt auf einer festgelagerten Welle o, welche auf ihrer ganzen Länge mit Ausnahme der Führungsstellen für die Walze mit einer Vertiefung  $o_1$  versehen ist. Jede Matrize r liegt in einem Segmentstück der Walze, deren untere Enden sich mit Kugeln  $r_1$  auf der Welle o führen; die Nagelführungen sind radial. Die Drehung der Walze in der Pfeilriehtung wird durch Zahnräder von der oberen Walzenwelle bewirkt. Durch die gewählte Querschnittsform der Welle o werden die Führungen  $r_1$  mit den Nägeln im geeigneten Augenblicke so weit gehoben, daß die entsprechende Patrize der oberen Walze die Pressung vornehmen kann. Ist dies geschehen, so gelangt der fertige Nagel an eine geschlitzte Rinne v, welche denselben unterhalb des Nagelkopfes erfaßt, aus seiner Führung heraushebt und unter Umständen in einen Wägeapparat schaft.

# Frobeen's Maschine zum Abschlichten gepresster Schraubenmuttern.

Mit Abbildungen auf Tafel 49.

Um die geprefsten rohen Muttern, deren Grat bisher gewöhnlich auf der Drehbank entfernt wurde, auf eine billige und einfache Weise zu glätten, hat *L. Frobeen* in Berlin (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 18633 vom 3. November 1881) die in Fig. 3 bis 5 Taf. 19 dargestellte, selbsthätig arbeitende Maschine vorgeschlagen.

Die rohen Muttern werden in entsprechend geformte Ausschnitte k einer auf dem Bett der Maschine drehbaren Scheibe K eingelegt, um hier durch den im Kopf der Spindel M angebrachten Fräser l an der Oberfläche geglättet (faeettirt) zu werden. Die Fräserwelle H erhält durch Kegelräder von der Antriebswelle eine rotirende Bewegung, ferner durch die Schraubenräder a, b und die Welle c mit der Nuthenscheibe L unter Vermittelung des Armes m eine auf- und niedergehende Bewegung, indem der durch den Arm m (Fig. 5) bewegte Trieb h die Zahnstange i und damit auch die mit dieser verbundene Spindel H verschiebt. Die Spindel ist zu diesem Zwecke durch Feder und Nuth mit ihrem Kegelrade verbunden. Ebenso erhält die Scheibe K von dem Kurbel-

zapfen f der Welle c, welcher in einen entsprechend geformten Ausschnitt o des auf der Tischplatte drehbaren Hebels J eingreift, in der durch Fig. 4 erkennbaren Weise seine Bewegung.

Der Arbeitsvorgang ist nun folgender: In die Platte K werden rohe Muttern eingelegt und je eine derselben durch die in der Pfeilrichtung durch das Gesperre von der Welle c aus bewegte Platte in dem Augenblicke unter den Fräskopf M geschoben, wenn dieser seinen höchsten Punkt erreicht hat. Während der Hebel J mit Sperrklinke g in Folge der Einwirkung des Krummzapfens f nun zurückgeht, senkt sieh die Arbeitspindel H mit Fräskopf M auf die zu bearbeitende Mutter und es wird diese von dem im Fräskopf M (Fig. 3) eingesetzten excentrischen Zapfen in ihrer Oeffnung gefafst und dann mittels der Messer l der Grat ab- und die Stirnfläche der Mutter glatt gefräst. Während das Messer l den Grat der Mutter angreift, bewegt sieh die Rolle n auf einer niedrigst gelegenen, ebenen Bahn in der Curvenscheibe L, bis sie durch den gebogenen Theil derselben emporgehoben wird und durch ihre Verbindungen die Spindel H mit dem Fräser von der Mutter abhebt. In diesem Augenblick schiebt der Krummzapfen f den Hebel J mit der Scheibe K herum und es kann dann, wenn diese letztere um eine Oeffnung weiter gegangen ist, eine andere Mutter eingelegt werden, u. s. f. Die bewegten Theile der Maschine sind in der Zeichnung so ange-

Die bewegten Theile der Maschine sind in der Zeichnung so angeordnet, daß, wenn die Riemenscheibe G 20 und die Welle c nur 1, die Arbeitspindel H 13 $^{1}$ /<sub>3</sub> Umdrehungen macht. Der Arm m theilt durch das Rad h und die Zahnstange i seine Bewegung der Arbeitspindel H derart mit, daß von den 13 $^{1}$ /<sub>3</sub> Umdrehungen  $^{1}$ /<sub>5</sub> für Auf- und Abgehen der Arbeitspindel H und  $^{2}$ /<sub>5</sub> für Bearbeiten der Mutter übrig bleiben. Die Form des Ausschnittes o ist so gewählt, daß während der  $^{1}$ /<sub>5</sub> Umdrehung der Arbeitspindel H die Scheibe H um eine Oeffnung, H0, H1, um H1, ihres Umfanges, weiter gedreht wird.

the inres Umfanges, weiter gedreht wird.

Das fertige Werkstück füllt durch die Oeffnung p in der Grundplatte unterhalb der Scheibe zu Boden. Eine Ausklinkung des Schalthebels g genügt, um die Scheibe K zum Stillstand zu bringen.

# Fontaine's Lochvorrichtung für Centrifugenbleche.

Mit Abbildungen auf Tafel 49.

Die von *M. G. Fontaine* in Aachen (\* D. R. P. Kl. 49 Nr. 17 420 vom 11. Juni 1881) vorgeschlagenen Verbesserungen an Vorrichtungen zum Lochen von Centrifugenblechen beziehen sieh auf die Erzielung von Löchern, deren Wände nach aufsen divergiren oder stufenartig sich erweitern, um ein Verstopfen dieser Löcher beim Betriebe zu verhindern.

Diese Lochmaschine setzt sich aus dem Gestell A (Fig. 6 bis 9 Taf. 19) und dem Deckel B zusammen. Im letzteren liegt der Stempel-

halter C mit einer entsprechenden Anzahl Stempel S, welche durch Lineale D geführt werden. Der Stempelhalter C ist durch Schrauben mit dem Gußstück  $C_1$  verbunden, welches in einer Nuth das Widerlager E für die Stempelköpfe aufnimmt. Eine bei Auswechselung beschädigter Stempel leicht lösbare und herausnehmbare Schiene F vollendet den Obertheil der Maschine. Die Matrizen M liegen in Nuthen des Gestelles A, welches über denselben noch Führungslineale D für die Stempel trägt und gleichzeitig die rahmenförmige Führung  $PP_1$  für das Druckwerk sichert. Das zu verarbeitende Blech wird zwischen die Stempelführung D und die Matrize M eingelegt. Die Matrize selbst besteht aus einem Rahmen N mit Lagern für eine Anzahl gehärteter Stahlstückehen, in welche die entsprechenden Gegenöffnungen eingearbeitet sind.

Die zu benutzenden Stempel erhalten bei rechteckigem Querschnitt einen Fuß, welcher lang genug ist, um nach erfolgtem Durchstoß die Matrize noch ausfüllen zu können, während der Uebergang vom Fuß zum Schaft — wie aus Fig. 9 zu ersehen — entweder konisch, oder treppenförmig verläuft. Die Stempel Z (Fig. 9) erlauben ferner das Stanzen paralleler versetzter Löcher, da ihre Einschnitte in der Mitte der Stegbreite zwischen zwei Löchern entsprechen die Arbeit mit diesen Stempeln ist derart, daß der Theil a ein neues Loch stanzt, während b in das soeben hergestellte Loch eintritt, um dessen Zudrücken durch den benachbarten Stempel zu verhindern.

Sollen stärkere Bleche gelocht werden, für welche diese Stempel nicht widerstandsfähig genug sind, so werden zwei Stempel nach einander benutzt, deren erster (V und V Fig. 9) einen kräftigeren stumpfen Kopf besitzt und ein Loch von dem Durchmesser seines Scheitels bildet, während der zweite (X und W Fig. 9) das Loch in der gewünschten Glätte und Form herstellt. Beide Arten Stempel arbeiten dann nach einander in der Maschine; da jedoch bei Beginn der Arbeit für jedes Blech die dümnen Fertigstempel noch kein von den Vorstempeln gebildetes Loch vorfinden und abbrechen würden, wenn sie auf das volle Blech treffen, so wird das Widerlagerlineal E für diesen Fall in kleine Stücke zerlegt und die über den Fertigstempeln befindlichen Stücke bis nach Bildung der ersten Lochreihe herausgenommen; die Fertigstempel können demnach um die Dicke der Stücke E ausweichen. (Vgl. Pellenz 1881 242 67.)

## Ellipsograph von L. Bigge in Köln.

Mit Abbildungen auf Tafel 19.

Die ziemlich große Zahl der verschiedenen, mit wenig Berechtigung als "Zirkel" bezeichneten Ellipsographen wurde von *L. Bigge* in Köln abermals vermehrt. Wie aus Fig. 13 und 14 Taf. 19 ersichtlich, besteht

das neue, sehr einfache Instrument  $^1$  aus einem Fuß F mit darin befestigter Leitschiene L und zwei mit einander verbundenen Gelenkstangen G,  $G_1$ , wovon die kürzere G mit ihrem einen Ende um einen im Fuß F gelagerten Zapfen schwingt, während die längere Stange  $G_1$  mit einem beiläufig in ihrer Mitte angebraehten Auge einen Zapfen umfaßt, welcher von dem auf der Leitschiene L gleitenden Schieber S getragen wird. Verschiebt man den letzteren längs der Leitschiene, so beschreibt der nahe dem Ende der Stange  $G_1$  befestigte Schreibstift Z eine Ellipse, deren kleine Halbachse gleich der Entfernung ed des Schreibstiftes vom Zapfen am Schieber S ist, während die einander gleichen Gelenklängen oc und cd der halben Differenz der Halbachsen gleichkommen.

Bezeichnen wir mit:

 $\boldsymbol{a}$  und  $\boldsymbol{b}$  die große bezieh. kleine Halbachse der Ellipse,

m die veränderliche Länge od,

n die Projection df der kleinen Halbachse de auf die Richtung od,

y den senkrechten Abstand ef des Punktes e von of,

so ist  $\overline{cd} = 1/2 (a-b)$  und wegen Aehnlichkeit der Dreiecke n: b = m: (a-b).

Setzen wir nun:

$$\overline{of} = x = m + n = n\left(\frac{a-b}{b} + 1\right) = \frac{n}{b},$$

so erhalten wir, da  $n^2 = b^2 - y^2$  ist:

$$\frac{x^2 b^2}{a^2} = b^2 - y^2$$
 oder  $\frac{x^2}{a^2} + \frac{y^2}{b^2} = 1$ ,

die bekannte Mittelpunktsgleichung der Ellipse.

H-s.

# Neuerung an Witzleben's Kippwagen.

Mit Abbildungen auf Tafel 49.

Der Selbstablader von Witzleben (1880 237\*35) hat durch R. Leonhardt und C. Engemann in Chemnitz (\*D. R. P. Kl. 63 Nr. 18389 vom 21. Mai 1881) eine Verbesserung erhalten. Der Wagenkasten wird so weit auf dem Gestell gekippt, daß der Reibungswinkel für jedes Material überschritten wird und dieses abrutscht.

Der Kasten ruht auf 4 bezieh. 6 Rollen r (Fig. 17 und 18 Taf. 19) und trägt zwei Zahnstangen z. Diese werden durch ein Vorgelege von der Kurbel k aus so weit verschoben, bis der am Kasten befestigte Haken e gegen den Bolzen f stöfst. In diesem Augenblick gelangt der Zahnkranz h in Eingriff mit dem Rade g und es erfolgt nun die Verdrehung des Wagenkastens um den Bolzen f. Das Rad g wird durch die Zunge f in Eingriff mit dem Zahnkranze erhalten. Die Zahnstangen g sind an

<sup>1</sup> Vgl. Delabar 1877 223 \* 461. 224 347. Thallmayer 1878 227 337 592. Schmeißer 1880 236 \* 288. Klinkerfues 1881 242 \* 413.

jedem Ende des Kastens angebracht und werden dadurch gleichmäßig bewegt, daß die Vorgelege beider von der durchgehenden Welle der Kurbel k bethätigt werden. Der Zahnkranz ist nur an einem Ende nothwendig.

Werden die Zahnkränze h symmetrisch zu beiden Seiten der Wagenachse angeordnet, so kann der Kasten nach beiden Seiten gekippt werden. Die Seitenwände des Wagens hängen oben in Gelenken, während sie durch eine Riegelstange leicht geöffnet und geschlossen werden können.

# Regeln zur Verhütung von Feuersgefahr bei elektrischer Beleuchtung.

Der Vorstand der Society of Telegraph Engineers and of Electricians hat nach der Chemical News, 1882 Bd. 46 S. 7 auf Grund des Berichtes eines dazu ernannten besonderen Ausschusses eine Reihe von Regeln aufgestellt, welche bei Anlagen für elektrische Beleuchtung zu beobachten sind, namentlich behufs der Verhütung von Feuersgefahr, welche bei dieser Beleuchtung wie bei jeder künstlichen Beleuchtung vorhanden ist. Die bei solchen Anlagen vorhandenen, meist unsichtbaren Gefahren entspringen hauptsächlich Stromabzweigungen durch unbeabsichtigte Nebenschlüsse, übergroßem Widerstand in den Leitern, schlechten Verbindungen; sie sind nur durch Messungen der Ströme, welche gewöhnlich oder beim Messen in der Leitung vorhanden sind, mittels besonderer Messinstrumente aufzufinden. Nackte Drähte sollten nur an beständig offen vor Augen liegenden Stellen verwendet werden, weil sie Anlafs zu kurzen Nebenschlüssen und plötzlicher Erhitzung geben. Als Hauptfeinde, gegen die man zu kämpfen hat, sind Feuchtigkeit und unvorsichtige Benutzung der Erde als Theil der Leitung zu bezeichnen; die Feuchtigkeit führt zu Stromverlusten und zu Zerstörung des Leiters durch elektrolytische Wirkung.

Bezüglich der Dynamomaschine und des Maschinenraumes fordern die Regeln namentlich gute Isolirung womöglich der ganzen Maschine und gute Isolirung, sichere Befestigung und deutliche Bezeichnung (Numerirung) der verschiedenen Leiter.

In Bezug auf die Leitungen wird zunächst hervorgehoben, daß die vorhandenen Umschalter keinen Anlaß zu Lichtbogenbildung oder Erhitzung geben dürfen, auch auf Schiefer oder anderen unverbrennlichen Unterlagen befindlich sein sollten. Sicherheitsdrähte aus leicht schmelzbarem Metall in unverbrennbaren Gehäusen sollten das Auftreten zu großer Stromstärken und eine zu große Erhitzung verhüten. Ueberall ist ferner der Leitung der nöthige Querschnitt zu geben, daß nirgends eine Erwärmung über 66° auftritt. Gas- und Wasserleitungsröhren sind nicht als Theile der Stromleitung zu benutzen. Die Verbindungsstellen

sind sehr gut auszuführen. Die Leitungen, namentlich auch die unterirdischen, sind gegen Beschädigung von außen zu schützen. An Bogenlichtern sind Glasglocken in Netzwerk nöthig, zum Schutz beim Abspringen von glühenden Kohlenstücken und Funken. Die Laternen und alle Theile, welche angegriffen werden müssen, sind gegen die Leitung zu isoliren.

Leitungen und Zubehör sind so anzuordnen, dass Personen nirgends Schlägen von Wechselströmen über 60 Volt ausgesetzt sind, und nirgends sollte zwischen zwei Punkten in demselben Zimmer eine Potentialdifferenz über 200 Volt vorhanden sein. Jedes Haus, worin die Potentialdifferenz 200 Volt übersteigt, ist mit einem Ausschalter zu versehen, welcher eine sofortige Ausrückung gestattet.

Im Ansehlus hieran sei erwähnt, das kürzlich in England gesetzliche Bestimmungen über elektrische Beleuchtungsanlagen durch einen von der Regierung berufenen parlamentarischen Ausschus berathen und dem Parlamente zur Annahme vorgelegt worden sind. Danach soll dem Board of Trade das Recht zustehen, an Gemeindebehörden oder mit deren Einwilligung an Privatunternehmer die Erlaubnis zur Anlage elektrischer Beleuchtung zu ertheilen. Diese Erlaubnis wird auf längstens 5 Jahre ertheilt, kann jedoch nach Ablauf dieser Zeit erneuert werden. Jedem Erlaubnisscheine sind Vorschriften angefügt: über 1) die Vorkehrungen gegen Lebens- und Feuersgefahr, 2) die Beaussichtigung der elektrischen Beleuchtungsanlagen, 3) die Mittel zur regelmäßigen und unausgesetzten Instandhaltung des Betriebes der Anlage, endlich 4) die Angemessenheit der Preise. Dem Board of Trade bleibt die jederzeitige Ergänzung oder Verschärfung dieser Vorschriften vorbehalten, je nachdem dies die öffentliche Wohlfahrt erheischt. (Vgl. Engineer, 1882 Bd. 54 S. 42.)

### Ueber Patinabilbung; von Prof. Dr. Rud. Weber.

(Schlufs der Abhandlung S. 176 dieses Bandes.)

Nachdem nun im Vorstehenden das Verhalten der beiden Hauptklassen der in Frage kommenden Legirungen, die chemischen Vorgänge bei der Patinabildung erörtert, auch die schädigenden Einflüsse der Verunreinigungen berührt worden sind, erscheint es angezeigt, der Frage näher zu treten, welche Beschaffenheit soll nun die im Laufe der Zeit auf den im Freien aufgestellten Erzdenkmälern entwickelte Oxydschieht besitzen, damit sowohl den künstlerischen, als auch den technischen Anforderungen Genüge geleistet wird. Diesen Gegenstand betreffen die folgenden Betrachtungen.

Der Eindruck, den größere Erzgebilde, wie sie mit rein metallischer, mehr oder minder glänzender Oberfläche aus den Werkstätten der

Künstler hervorgehen, machen, gilt allgemein als weniger angenehm wie die Wirkung solcher Statuen, bei welchen die grelle, man sagt wohl harte Metallfarbe durch einen zarten Beschlag abgemindert ist. Ein solcher Hauch verhindert zugleich die Entstehung der Glanzlichter, über welche die ungetheilte Ansicht herrseht, daß sie das Relief nicht entsprechend zur Erscheinung kommen lassen, auch den Gesammteindruck stören. Verstärkt sich nun die Deckschicht derart, daß sie wesentlich auf den Ton des Metalles wirkt, so können die beiden Fälle eintreten, daß dieser Beschlag entweder zu einer glatten, metallfarbigen Schicht sich ausbildet, welche den eigenartigen Glanz mancher oxydischer Minerale z. B. Zinnstein, Eisenglanz, auch Rothkupfererz — besitzt, oder es entsteht eine rauhe glanzlose, dabei stärkere Schicht, welche keine Spur metallischen Lüsters, wie z. B. mulmiges Zinkerz, zeigt und das unterliegende Metall völlig verschleiert. Das Auftreten letzterer Schicht kündigt zugleich einen schnelleren Vergang des Metalles an, indem der Oxydationsprozefs ungleich rascher hier als im ersten Falle fortschreitet. Wenn nun zu dem erst erwähnten, langsam sich entwickelnden Prozesse der Oxydation die Reaction der atmosphärischen Kohlensäure sich gesellt, so bildet sich der dichte, glänzende, in dünnen Schichten durchschimmernde, smaragdgrüne Ueberzug, welcher dem Malachit um so ähnlicher ist, je langsamer er entstand. Er verleiht dem Erzgebilde einen besonders edlen Charakter. Der rauhe, missfarbige Ueberzug der anderen Legirungen kann unter Umständen gleichfalls einen grünen Ton aunehmen. Er behält aber dabei den erdigen, stumpfen Charakter mehr oder weniger bei und es ähnelt das meistens nur auf einzelnen, der Witterung besonders ausgesetzten Stellen entstandene hellere, auch mattere Grün häufig einer künstlich aufgebrachten Farbschicht.

Der zuerst geschilderte Vorgang führt im Allgemeinen die langsam fortschreitenden Entwickelungsstadien des Oxydationsprozesses von Kupfer vor Augen. Zuerst entstehen zarte Beschläge von röthlichem Kupferoxydul, welche die Metallfarbe durchschimmern lassen; später verstärken sie sich zu einer nicht mehr transparenten Schicht und aus dieser entsteht der malachitgrüne Beschlag als letztes Stadium. Derselbe ist dem Mineral in Dichte und Glanz um so ähnlicher, je langsamer der Bildungsprozefs verlief. Auf diesen Vorgang können nun die Legirungsmetalle des Kupfers, auch Verunreinigungen, einerseits günstig, andererseits ungünstig einwirken. Das weiche unlegirte Kupfer oxydirt sich, wie dies tägliche Erfahrungen erweisen, verhältnifsmäßig leicht und wesentlich beschleunigt die poröse Beschaffenheit der Oberflächenschicht diesen Vorgang. Dann aber besitzen die oft sehr schön gefärbten grünen Beschläge nur wenig Zusammenhang und haften schwach an der Metallfläche.

Durch einen Zusatz von Zinn wird das Kupfer wesentlich härter und es wird zugleich dessen Oxydationsneigung abgemindert, der Oxydationsprozefs verlangsamt, bei dem die Oxyde des Zinnes der Entwickelung einer dichten, unter Umständen glänzenden Oxydschicht kein Hindernifs entgegenstellen. So vollzieht sich denn an der Zinnbronze bei einer sehr langsam fortschreitenden Oxydation die Bildung der glatten, glänzenden Oberflächenschichten, deren Farbenton mit durchschimmerndem Hellbraun beginnt und zum satten Smaragdgrün sehliefslich sich steigert. Anders wirkt das Zink. Obschon es das Kupfer gleichfalls härtet

Anders wirkt das Zink. Obsehon es das Kupfer gleichfalls härtet und verdichtet, so vermindert es nicht wie das Zinn dessen Neigung zur Oxydation; im Gegentheil verstärkt und beschleunigt es dieselbe, bedingt eine ungleich vermehrte Absonderung von Oxydhäuten und führt damit den schnelleren Vergang zarterer Conturen herbei. Diese rasch entstandenen Häute sind stumpf, matt und überdies mifsfarbig in Folge der Bildung eines schwarzen Körpers, welcher bei der Reaction von Kupferlösungen auf Zink entsteht. Dieser schwarze Körper ist schwer weiter oxydirbar; er erhält sich auf den Metallflächen und kann sich unter günstigen Umständen, zu denen besonders feuchte Luft gehört, mit einer grünen Deckschicht überkleiden, welche indessen meistens eine nicht so gesättigt grüne Farbe zeigt, nicht so glatt, so glänzend ist als die malachitische Oberflächenschicht edler Zinnbronzen.

Die zuerst geschilderte Entwickelung der glatten glänzenden, vom durchschimmernden Hellbraun bis zum satten Malachitgrün sieh stufenden Schichten ist der Wunsch der Künstler und entspricht allen technischen Anforderungen. Sie vollzieht sich sehr langsam von selbst und ohne künstliche Mitwirkung an Gegenständen aus Zinnbronze, welche in einer Atmosphäre sich befinden, die von schwärzend wirkenden gasförmigen Beistoffen selbstredend frei sein muß. Ein Bild dieser glänzenden farbigen Schichten führt die Gruppe von Geschützröhren vor Augen, welche im Garten am Stadtschlosse zu Potsdam ihrer Altersfolge nach aufgestellt sind. Da zeigen denn die jüngeren Rohre noch die bräunlich gelben Anflüge, genügend transparent, um das Metall durchschimmern zu lassen. Dunkler ist der Ton der mittleren; einzelne namentlich rauh eiselirte Theile zeigen auch schon grüne, obsehon wenig glänzende Beschläge, während bei den ältesten Röhren fast die ganze Fläche mit einer satt grünen, glänzenden Schicht überkleidet ist. Deutlich nimmt man wahr, wie an den durch die Ciselirung etwas rauher gewordenen Stellen die grüne Patina entschieden weniger glänzend ist als an den glatten Flächen des Rohrkörpers, von dessen dunklerem, glatterem Untergrunde diese kunstvollen Ciselirungen so schön sich abheben. Deutlichst ist der Einfluß der Oberflächenbeschaffenheit, der Dichte, erkennbar.

Wie nun diese Geschützgruppe die Reihenfolge schöner Oxydfarben in ihren Abstufungen vor Augen führt, so bieten Statuen in den Gärten von und bei Sanssouei die Gelegenheit zur Wahrnehmung des Einflusses der Legirung auf die Färbung der Oxydschichten. Die hier gemeinten Bronzen sind: Der Schäfer nach Thorwaldsen. Hier zeigt sich eine Patina von so tiefgrünem reinem Farbentone, von einer solchen Glätte

und Zartheit, wie sie wohl als das Ideal bezeichnet werden kann. Der von dieser grünen Schicht nicht bedeckte Theil ist mit einer ins Braune ziehenden glänzenden Oxydhaut belegt. Die Statue ist gegen 1830 gegossen. Das Bachus-Standbild im sieilianischen Garten, von etwa gleichem Alter, ist wiederum glatt, fast glänzend. Der Grundton dürfte etwas dunkler als bei ersterer sein. Eine schöne grüne Patina ist sowohl auf den glatten diehten Flächen, als an dem rauh eiselirten Vließe entwickelt. Der Germanikus, auf einem hohen Säulenpostamente nahe bei Charlottenhof aufgestellt, hat auch eine glatte Oberfläche. Auf der deutlich dunkleren, ins Braune ziehenden Grundschicht erscheinen Flächen mit grüner Patina belegt, welche indessen doch schon einen merklich weniger lichten Ton besitzt. Bei der Vergleichung der im sicilianischen Garten unweit von einander aufgestellten Statuen des Bachus und der Minerva nimmt man deutlich wahr, daß die Gesammtoberfläche der letzteren doeh nicht die Glätte, nicht den Glanz der anderen Bronze besitzt, daß die auf ihr vorhandenen grünen Schichten matter, weniger leuchtend und merklich heller gefärbt sind. Sie steht insbesondere dem Schäfer entschieden nach. Die oben schon erwähnte, im sicilianischen Garten neben Bachus aufgestellte Amazone hat einen anderen Charakter als die drei genannten Statuen: sie hat nicht den Glanz, das Lüster, welches den Schäfer so ganz besonders auszeichnet; der entschieden mehr ins Dunkle ziehende Grundton ist stumpfer, matter und die darauf entwickelte Patina ist weniger dieht, weniger glatt. Kurz gesagt, es ist das Gepräge ein entschieden weniger edleres als bei den vorher genannten.

Da erschien die Vergleichung der Zusammensetzung von besonderem Interesse. Durch gütige Vermittelung des Hrn. Hofbaurath *Persius* gelangte der Verfasser zu den Metallproben der beiden letzteren Statuen, der *Minerva* und der *Amazone*; die drei ersten gehören zu den Bronzen, welche vor vielen Jahren auf Anlafs des *Vereins für Gewerbsleifs* untersucht worden sind. Die Analysen ergeben:

			Schäfer	Bachus	Germanikus	Minerva	Amazone
Kupfer			88,58	89.34	89.78	87,90	70,22
Zinn .			9.14	7.50	6,16	8,44	1,97
Zink .			1.28	1.64	2.35	$3,\!35$	26,40
Blei .		,	0,84	1.21	1.33	0.56	1,76
Eisen .				0.18		$\{ 0.26 \}$	_
Nickel					0,27	{ 0,20	_
			99,84	99,87	99,89	100.51	100.35

Von diesen Bronzen enthält die des Schäfer das Minimum von Zink, das Maximum an Zinn. Ihr ist das Metall des Bachus nahe verwandt, obschon das Zink einen etwas größeren, das Zinn einen merklich kleineren Betrag ausmacht. Der Zinkgehalt des Germanikus beziffert sich

höher, der Zinngehalt niedriger und bei der  ${\it Minerva}$  erreicht der Zinkgehalt nahe 3,5 Proc.

Die Bronze, auf welcher die Patina am schönsten sich entfaltet hat, ist der Schüfer nach Thorwaldsen. Nahe steht ihr an Glanz und Farbenton der Bachus; dunkler schon ist der Germanikus und die Patina an der Minerva-Bronze hat entschieden nicht diesen edlen Charakter, diesen Glanz, dieses Lüster. Die Unterschiede sind fein, aber genügend ausgeprägt.

Dem Metallgemische der Minerva ähnliche Legirungen verwendet die Kaiserliche Kunsterzgiefserei in Wien, nämlich 90 Th. Kupfer, 10 Th. Bankazinn, 3 Th. Zink. Das aus dieser Anstalt u. a. hervorgegangene Kolofsdenkmal des Fürsten Schwarzenberg in Wien hat eine glatte Oberflächenschicht, auf welcher, namentlich in der Richtung zur Wetterseite, dunkelgrüne Farbentöne sich entwickeln.

An diese auf den Einfluß der Metallcomposition sich beziehende Erörterung sei eine Bemerkung bezüglich eines in den atmosphärischen Verhältnissen großer Städte beruhenden Umstandes geknüpft, welcher auf die Patinabildung ungünstig einwirkt, indem er der Oxydation jenes schwarzen Kupferzinkkörpers, seiner Umwandlung in Oxyde von gefälligerer Färbung sehr in den Weg tritt. Es sind dies die mit ölartigen Stoffen behafteten Rußstheilchen fossiler Kohlen, welche die Luft großer und namentlich Industrie reicher Städte so emptindlich verunreinigen; sie bilden die hinter selten geöffneten Fenstern abgesetzten schwarzen Staubmassen, welche alle Gegenstände im Freien verschmutzen und namentlich auf rauhen Flächen so innig haften, daß sie nur mit Seife, welche den Klebstoff löst, davon zu beseitigen sind. Ihr sehädlicher Einfluß machte sich auch an den Marmorgruppen Berlins sehr fühlbar, bevor es gelungen war, deren Oberfläche zu verdichten.

Die schwarzen Schichten der Denkmäler schließen solche Rufstheile neben sich weiß brennendem Mineralstaub in ansehnlichen Mengen ein, machen diese Schichten compacter und dadurch schwer oxydirbar. Der Gehalt davon wurde in dem schwarzen Ueberzuge der Rossebändiger-Gruppe sowie der Victoria (auf der hohen Säule am Belle-Alliance-Platze) bei Gelegenheit der Schwefelbestimmung ermittelt, indem die Masse mit Königswasser gekocht und der Rückstand auf ein tarirtes Filter gebracht wurde. Derselbe betrug bei der Rossebändiger-Gruppe 8,45 Proc.; davon waren verbrennliche Theile, Rufs u. dgl. 0,80 Proc., so daß also 7,65 Proc. Mineralstaub sich ergeben. Der im Filtrate durch Baryt ermittelte Schwefelgehalt betrug 4,18 Proc. Bei der Victoria-Statue erreichte der schwarze, unlösliche Rückstand 17,20 Proc.; davon waren verbrennlich 2,86 Proc. Der Schwefelgehalt war 4,16 Proc.

Beiläufig sei bemerkt, daß die von J. W. Brühl (1882 243 251) ausgesprochenen Zweifel an der Mögliehkeit der Bildung von Schwefelkupfer auf den Statuen in den von dem Verfasser nachgewiesenen Fällen eine Unterstützung nicht findet.

Dieser sehwarze Staub haftet weniger fest an den glatteren Flächen guter Zinnbronze und geht deshalb auch nicht in dem Maße in deren Oxydhaut über. Es ließ dies z. B. das grün patinirte Geschützrohr erkennen, welches während einer langen Reihe von Jahren in der Nähe einer der belebtesten Straßen Berlins aufgestellt war.

Auch den städtischen Dünsten scheint die glatte, dichte Oxydhaut mehr als die lockere der Zinkbronzen zu widerstehen. Das obige Geschützrohr behielt seine Patina, obschon dasselbe während Decennien in jener Atmosphäre sich befand. Die *Diana* auf dem Tempel im Hofgarten zu München wurde im J. 1864 den Beispielen gut patinirter Bronze beigezählt. Bei einem Zinkgehalt von über 19 Proc., einem Zinngehalte von unter 1 Proc. erschien dies besonderer Beachtung werth. Seit der Zeit — und dies sind Jahre, daß der Verfasser dieses schöne Erzgebilde beobachtet — ist es von einer dunklen Oxydschicht überkleidet.

Zum Abschlusse dieser Betrachtungen gehen wir nunmehr auf die Fragen ein: Wie wird am zweckmüssigsten die Bronze für in großen Städten aufzustellende Denkmüler legirt und wie sind vorhandene Bronzen zu behandeln?

Die reinen Zinnbronzen, welche aus guten, namentlich Arsen freien Materialien geschmolzen sind und ihrer Zusammensetzung nach jener der erwähnten bewährten Denkmäler und Statuen entsprechen, bieten die meiste Aussicht, im Laufe der Zeit mit oxydischen Schichten sich zu bekleiden, welche bei langsamer Entstehung dicht, deshalb glatt, dabei von klarer Farbe und so weit transparent sind, daß sie bis zum Uebergange in grüne Carbonate die edle Legirung durchschimmern lassen. Neben dieser gefälligen Oberflächenbeschaffenheit bieten sie zugleich auch die Gewähr für die Erhaltung fein begrenzter Theile, denn das Zinn verlangsamt den Oxydationsprozeß. Dazu trägt der Umstand bei, daß an den glatten Flächen der Staub weniger fest haftet und sehon der Regen ihn genügend beseitigt, wenn nicht besonders ungünstige, durch Rauchniederschläge u. dgl. bedingte Umstände ins Spiel treten. Die Entwickelung grüner Oxydschichten erfolgt bei Ausschluß widriger Verhältnisse zuerst an den der Wetterseite direkt zugekehrten Theilen; ihre Dichte, ihr malachitartiger Glanz geht mit dem langsamen Bildungsprozesse Hand in Hand. Die Porosität der Oberflächenschicht beschleunigt zu Ungunsten der Dichte und Widerstandsfähigkeit der Patinaschichten den Oxydationsvorgang. Kunstgerecht hergestellte Güsse sind mit diesem Mangel nicht behaftet; durch kräftiges Hämmern wird er abgemindert.

Dem gegenüber tritt nun bei den zinkischen Legirungen der Messingcharakter und zwar um so ausgeprägter zur Erscheinung, je größer der Zinkgehalt ist. Rauhheit der Oberfläche, schnellerer Vergang der zarteren

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Vgl. Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des Gewerbfleißes, 1864 S. 27.

Theile sind die natürliche Folge des durch das Zink beschleunigten Oxydationsprozesses. Ein ungefällig dunkler Farbenton, herbeigeführt durch den schwarzen Zinkkupferkörper, gesellt sich zu diesen Unzuträglichkeiten. Nur unter besonders günstigen, vorstehend näher dargelegten Umständen verwandelt sich dieser schwarze Beschlag in eine grüne Schicht. Die Rauch- und Staubniederschläge aus der Atmosphäre dicht bewohnter, Industrie reicher Städte haften stark auf diesen rauhen Schichten, vermehren ihr Volumen und erschweren die zur Umbildung in grüne Oxydmassen nothwendige Luftwirkung. Solch ein Zustand regt zum Reinigen, zum Putzen der Statuen an, was bei öfterer Wiederholung naturgemäß den Vergang befördert.

Bei der Herstellung monumentaler Erzgebilde müssen solchen Unzuträglichkeiten gegenüber nicht Rücksichten des bequemeren Gießens und leichteren Ciselirens zur Geltung kommen. Es können, wie vorstehende Analysen erweisen, vollendete Erzgüsse auch ohne Zusatz erheblicher Mengen Zink hergestellt werden, welches sich, sowie auch die anderen Nebenmetalle, in schön patinirten Geschützröhren nur in sehr unbedeutenden Mengen vorfindet. Bei der städtischen Atmosphäre, wo Rauchgase u. dgl. dem normalen Verlaufe der Oxydation hindernd in den Weg treten, ist es gewiß dringend geboten, jeden Umstand auszuschließen, welcher auf die Bildung von Dingen, wie der sehwarze Zinkkupferkörper und die dunklen Arsenbeschläge hinwirken. Die Praktiker mögen wegen Erleichterung des Giefsens und Ciselirens ungern von dem Zinke lassen, und wie hartnäckig daran festgehalten wird, geht wohl aus der Aeufserung eines Kunstgießers 6 hervor: Man habe Legirungen so zu gestalten, daß sie verschiedenen Zwecken (leichtes Gießen, gutes Ciseliren u. dgl.) genügen; die grüne Farbe dürfe nicht das alleinige Ziel sein.

Die Conservirung, Säuberung der Denkmäler betreffend, so haben Güsse aus guten Kupferzinnlegirungen, sowie Gebilde aus Kupfer das Bedürfnifs nach einer künstlichen Verbesserung des spontan sich entwickelnden Zustandes wohl nur bei entschieden ungünstigen atmosphärischen Verhältnissen fühlbar gemacht. Unberührt bleiben die schön patinirten kupfernen Dücher und der Siegeswagen auf dem Brandenburger Thore in Berlin. Ohne Zuthun entwickeln sich die zartesten oxydischen Schichten auf im Freien liegenden Geschützröhren; ohne so genannte Pflege entfaltete sich die Patina auf dem Kurfürsten-Denkmale zu Berlin, sowie an der fast unzugänglich aufgestellten Germanikus-Statue in Potsdam. Veränderte Luftverhältnisse, welche den Vergang der Patina auf dem Kurfürsten-Denkmale befürchten ließen, machten in neuerer Zeit ein schützendes Einschreiten, die Anbringung einer kaum sichtbaren Ueberzugsschicht nöthig, welche einen Schutz gegen die unreine Atmosphäre gewährt.

<sup>6</sup> S. Sitzungsbericht des Vereins zur Beförderung des Gewerbsleiβes, 1882 S. 117 (vgl. 1882 244 215).

Anders verhält es sich mit der Zink enthaltenden Bronze. Die Verbesserung der meistens bald sich einstellenden ungünstigen Oberflächenbeschaffenheit ist das noch immer nicht erreichte Ziel verschiedenartiger Versuche. Wie oben mehrfach erwähnt, so wird namentlich bei den in großen Städten meistens obwaltenden atmosphärischen Verhältnissen die frische oder gereinigte Metallfläche alsbald wieder schwarz und nun können Decennien vergehen, ohne daß eine günstige Veränderung eintritt; dies beweisen viele Beispiele, so die Gruppen der Löwenkämpfer, der Rossebündiger in Berlin.

Die Bemerkung, dafs Stellen selbst an völlig schwarz gewordenen Statuen (z. B. Löwenkümpfer-Gruppe), welche von der Hand der Vorübergehenden erreicht und öfter berührt werden, glätter geworden sind, veranlafste zu Versuchen, den Zustand durch öfteres Abreiben, Abspülen zu verbessern. Unzweifelhaft sehen die frisch gesäuberten Statuen besser aus, aber die durch die Bildung des schwarzen, rauhen Zinkkupferkörpers bedingte Ursache des Uebelstandes wird dadurch nicht beseitigt.

Wie oben erwähnt, so hat das künstliche Patiniren nach den in Berlin an der Seidlitz-Statue gemachten Erfahrungen die Erhaltungsfrage ihrer Lösung nicht näher geführt und auch das Jahre lang fortgesetzte Einölen hat den Zustand der Berliner Denkmäler nicht verbessert. In Aachen hat man eine Behandlung einer Statue mit Essig und Oel ausgeführt (vgl. 1882 243 251), was die Bildung von Grünspan bewirkt hat. Dieser Grünspan hat indessen eigener Beobachtung nach einer dunklen, schmutzigen Oxydschicht Platz gemacht.

Um der schnellen Oxydation der Zinkbronzen entgegen zu wirken und zugleich die rasch sich vollziehende Farbenveränderung der Denkmäler einzuschränken, hat man die Statuen mit einer vor der Lufteinwirkung sie möglichst schützenden, von Zeit zu Zeit zu erneuernden Ueberzugsschicht versehen, nachdem man sie mit Kalilauge vom Schmutz und den rauhen, stumpfen Oxydschichten befreit hat. Das so behandelte Blücher-Denkmal in Berlin, welches früher so pechschwarz war wie das des Großen Friedrich, hat nun seit mehreren Jahren den braungelben, metallfarbigen Ton bewahrt.

Bei dieser Sachlage erscheint es angezeigt, gegen die Uebelstände sich von Haus aus möglichst zu verwahren und die Erzbilder nicht aus den leider so sehr vielfach angewendeten zinkischen Legirungen herzustellen, welche wegen der durch das Zink herbeigeführten raschen Oxydation, durch Bildung starker Deckschichten, dem schnelleren Vergange unterliegen und in Folge der sie überlagernden rauhen Oxydmassen, mit denen schwarze Ruß- und Staubtheilchen in innige Verbindung treten, bald ein sehr mißfarbiges Ansehen zu gewinnen pflegen. Die immerhin wenig zahlreichen, auf besonders günstige Verhältnisse zurückzuführenden Ausnahmefälle bilden ein eben so wenig durchschlagendes, die Anwendung der zinkischen Legirungen rechtfertigendes Motiv als die gelegentlich

ausgesprochene Meinung, daß in späteren Zeiten unsere schwarzen Statuen auch wohl grün werden könnten.

Es sei an dieser Stelle nochmals zur Vorsicht bei der Auswahl der Materialien gemahnt, namentlich auf die Nachtheile des Arsenikgehaltes verwiesen.

Schliefslich sei bemerkt, daß die in Berlin vor etwa  $1^{1}_{2}$  Jahren errichtete, dem Brandenburg-Denkmale gegenüber aufgestellte Wrangel-Statne aus einer Zinnbronze besteht, daß bis jetzt klare, gelbbräunliche Oxydhäute und zwar während eines Zeitraumes entstanden sind, in welchem das zinkische Brandenburg-Denkmal schon stark sich geschwärzt hatte. Hier bietet sich Gelegenheit zu vergleichenden Beobachtungen an Statuen verschiedener Zusammensetzung $\varsigma$ , welche dem Einflusse der städtischen Luft unterliegen; die erwähnten Statuen zu Potsdam sind von der reinen Luft dieser herrlichen Gärten umgeben.

Hrn. O. Lerch sagt der Verfasser besten Dank für die freundliche Mitwirkung an dieser Untersuchung.

Technisches Laboratorium der technischen Hochschule in Berlin.

# Zur Reinigung der Rübensäfte mittels Schwefligsäure und Kiesfiltration.

Die Verwendung von Schwefligsäure in der Zuckerfabrikation wurde bereits i. J. 1810 von Proust u. A. (Wagner's Jahresbericht, 1858 S. 311), später von Reynoso (1863 167 220), Calvert (1863 167 222) und Seyferth (1870 198 94) empfohlen. In nenerer Zeit wird dieselbe wieder in Verbindung mit der Kiesfiltration (vgl. 1880 235 207) verwendet und ist im Allgemeinen festgestellt, daß der Schwerpunkt dieses Verfahrens in möglichst gleichmäßiger 1. und 2. Saturation und einer 3. Saturation mit Schwefligsäure liegt, das nachfolgende Kiesfilter dann aber auch wohl durch jedes andere rein mechanisch wirkende Filter ersetzt werden kann (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1880 S. 575. 589. 1881 S. 638).

Nach R. Reinecke und R. Stutzer (Zeitschrift des deutschen Vereins für Rübenzucker, 1882 S. 81 und 165) wurde in der Zuckerfabrik Gandersheim der durch Diffusion gewonnene, bis 68° angewärmte Saft mit 1,8 Proc. Kalkmilch versetzt, zu 0,14 bis 0,18 Kalkalität mit Kohlensäure saturirt und mittels Dampfdruck durch Filterpressen gedrückt. Der klare Saft wurde abermals mit Kalkmilch versetzt, auf 0,08 bis 0,10 herunter saturirt, kräftig aufgekocht und wie zuvor behandelt. In den von den Schlammpressen der 2. Saturation laufenden Saft wurde 6 bis 10 Minuten lang Schwefligsäure geleitet und der Saft dann über mit Kies beschickte Filter geschickt. Die Wirkung der Schwefligsäure ergibt sich aus folgenden Analysen des Saftes von der 2. Saturation (I) und nach der 3. Saturation mit Schwefligsäure (II):

Analyse	Wasser	Zucker	Salze Kohlensäure haltig	Organischer Nichtzucker	Alkalinität	Farbe für 100 Zucker	Schwefel- säure
I	91,50	7,63	0,36	0,51	0,0838	28,4	0.04363
II	91,47	7,83	0,39	0,30	0,0635	25,0	0.0635
I	91.73	7,54	0,31	0,42	0,0809	29.0	0.0446
II	91.74	7,56	0,32	0,38	0,0635	27.2	0.0566
I	91,80	7,60	0.32	0.28	0,0809	29.0	0.0343
II	91.69	7,68	0,36	0,27	0,0635	28,4	0,0549
Dicksaft	55,19	41,0	2,37	1,44	0,2514	31,3	0,1853
Dickball	53,97	41,7	2,44	1,89	0,2601	32,3	0,2324

Die nach diesem Verfahren erhaltenen hellbraunen Füllmassen ergaben im Durchschnitt 67,8 Proc. erstes Produkt und ließen sich gut schleudern. Von der 4. bis 16. Betriebswoche wurde von jedem Sud eine Probe der Füllmasse genommen, am Schluß der Woche gemischt und untersucht:

Woche	Zucker	Salze	Wasser	Organischer Nichtzucker
4.	84,7	4,17	4,19	6,94
5.	83.3	4,05	6,82	5,83
6.	82.2	4.32	8.30	5.18
7.	82.8	4.23	8.00	4.97
8.	83,8	4,05	7.20	4,95
9.	83.0	4,59	7.60	4.81
10.	84.2	3.87	7,40	4,53
11.	84.2	4.23	7.32	4.25
12.	83,0	4.23	9,14	3.63
13.	82.3	4,14	8,00	5,56
14.	82,7	4,05	8,72	4.53
15.	82,2	3,78	9.20	4.82
16.	82,0	4.41	7,50	6,09

Rohzucker 1. Produkt enthielt 95,0 Proc. Zucker, 1,8 Proc. Wasser, 1,6 Proc. Salze und 1,6 Proc. organischen Nichtzucker. Das 2. Produkt und die von demselben erhaltene Melasse bestanden aus:

							2. Produkt	Melasse
Zucker							88,9	55.74
Wasser							3,4	19.65
Salze .							3,8	10,80
Organise	che	. N	lich	ıtzı	ıck	er	3,9	13,81
							100.00	100.00

Die Salze enthielten 14,84 und 9,46 Proc. Schwefelsäure, die Melasse enthielt 0,61 Proc. Invertzucker.

Drenckmann hebt hervor, dass sich zwar gute Säste auch mit Anwendung von Schwesligsäure verarbeiten lassen, für schwierigere Säste aber das alte Versahren vorzuziehen ist. Crahe berichtet von ungünstigen Resultaten mit diesem Versahren, er meint daher, das ehe die letzten Fabrikanten aufhören, mit Knochenkohle zu arbeiten, diejenigen, welche sie weggeworsen hatten, sie längst wieder angeschafft haben werden.

## Beiträge zur Indigofärberei.

Im Bulletin de Mulhouse, 1881 S. 271 bringt Victor Lehr aus Pondichery einen Bericht über die Art und Weise des Färbens mit Indigo.

In ein unglasirtes Gefäßs werden  $1^k,5$  gestoßene Körner von Cassia tora (Acacia orig. Ind.) gegeben und dieselben mit Wasser mehrere Male ausgekocht, die gesammten Abkochungen vereinigt, eine Hand voll gelöschten Kalk,  $12^k$  Indigo von geringer und  $3^k$  Indigo von besserer Qualität, sowie  $360^l$  Wasser zugegeben. Man bedeckt das Gefäß und läßt 24 Stunden stehen. Tags darauf rührt man jede Stunde bis Mittags um und nach 4 stündiger Ruhe wird  $\frac{1}{2}$  Karren voll Sodaasche und ein Korb ( $\frac{1}{4}$  Para = etwa  $18^l$ ) gelöschter Kalk zugefügt. 5 Tage nachher ist das Bad fertig und, je nach der Qualität des angewendeten Indigos, hinreichend zum Färben von 15 bis 20 Stücken zu  $15^m$  Länge.

Man muß mehrere solche Bäder zur Verfügung haben, um methodisch arbeiten zu können, — daher geht die Zahl der Farbkufen von 9 bis 18 — und zwar färbt man zuerst die Waare in schon gebrauchten Bädern leicht an. Vor Allem wird die Rohwaare 2 Stunden in Wasser eingelegt und, nachdem sie gut abgetropft ist, färbt man sie wie angegeben im schwächsten Bade leicht blau, zieht sie heraus, taucht sie einen Augenblick in Wasser und trocknet sie an der Sonne. Nach dem Trocknen bringt man die Waare in das zweite Bad, welches etwas stärker ist als das erste, worauf man, ohne zu waschen, wieder an der Sonne trocknet.

Auf ganz dieselbe Weise werden die Stücke durch alle übrigen Bäder gezogen. Nach dem letzten Bade wird die Waare gewaschen, getrocknet und behufs Beschwerung mit einer Abkochung von Eleusina coracana behandelt, eine Art schwarzer Hirse (Indisch Kévarou, eine Grasart von 1<sup>m</sup>,2 Höhe, deren Körner von den Eingeborenen wie Reis gegessen wird). Nach dem Trocknen wird die Waare 4 fach zusammengelegt und auf dicken Stämmen des Tamarindenbaumes mit breiten Knütteln von demselben Holze geschlagen. Dies geschieht, um jenen Kupferglanz hervorzubringen, welcher bei den afrikanischen Käufern sobeliebt ist; auch ersetzt diese Behandlung, allerdings in höchst primitiver Weise, das bei uns gebräuchliche Kalandern.

Um eine Post von 300<sup>m</sup> zu färben, verwendet man gewöhnlich nachstehende Mengen von Materialien:

Im Ganzen würde man für die 300<sup>m</sup> Waare etwa 25 M. Auslagen haben, oder für das Stück von 15<sup>m</sup> Länge 1,25 M.

Unter dem 14. December 1881 wurde an Jul. Ribbert in Hohenlimburg ein Verfahren zum Drucken mit natürlichem Indigo für Oesterreich patentirt. Danach wird der im Handel befindliche natürliche Indigo mit Aetznatronlauge von 200 B. 24 Stunden lang eingeweicht und in einer Indigomühle gemahlen. Von Zucker möglichst freies Dextrin wird mit Wasser zu einem guten Brei verarbeitet, der gemahlene Indigo zugerührt, die Masse in einen Doppelkessel, welcher mit Wasser fortwährend gekühlt werden kann, gegeben und ganz allmählich trockenes Aetznatron in solchen Mengen zugeführt, dass unter fortwährendem Rühren die Temperatur nicht über 310 steigt. Ist das Natron aufgelöst, so läfst man die Masse etwa 6 Stunden unter Luftabschlufs stehen und druckt sie, wenn stark verdickt, auf vorher imprägnirtes Zeug auf. Das Zeug wird mit Traubenzucker behandelt, aufgedruckt, getrocknet und wird in einem continuirlichen Dämpfapparat etwa 5 Minuten feuchten Dämpfen ausgesetzt. Hierbei wird der Indigo durch den Dampf mit Hilfe des Zuckers und des Aetznatrons reducirt. In der direkt darauf folgenden Wasserpassage wird er 30 Minuten lang oxydirt und dann das Zeug getrocknet. Die Verhältnisse, welche übrigens je nach dem zu erzielenden Ton innerhalb weiter Grenzen wechseln können, sind folgende: 2k Indigo, 4k,4 Natron, 500g Dextrin, 6l,8 Wasser, 26 Proc. Traubenzucker.

Nach Ansicht der Referenten ist dieses Verfahren von Ribbert nicht neu, sondern wird seit Jahren vom Hause Schlieper und Baum in Elberfeld zum Druck sehr schöner einfärbiger Muster bis zur dunkelsten Nüance angewendet. Auch Storck in Smichow hat in Anwesenheit des einen Referenten gute Proben mit diesem Verfahren hergestellt.

Lauber und Haufsmann.

#### Ueber einen Unfall beim Bleichen.

Im Laufe der Praxis ist Einem von uns 2 mal ein höchst eigenthümlicher Fall in der Bleiche vorgekommen, welcher uns genügend interessant erscheint, um denselben zu allgemeinerer Kenntnifs zu bringen: In einer mit Dampffarben bedruckten Waare nämlich zeigten sich nach dem Dämpfen größere und kleinere braungelbe Flecken und zwar der Breite des Gewebes nach. Der Umstand, daß die Waare an den gelben Stellen morsch war, verleitete uns zuerst zu der Meinung, es könnte der Einfluß von Säure, die etwa nicht gut ausgewaschen war, die Wirkung hervorgebracht haben. Dieser Ansicht widersprach vor allem die Thatsache, daß die Waare nur stellenweise und zwar gerade, wie angegeben, der Breite des Gewebes nach, angegriffen war; die Aschenanalysen der fleckigen Waare sollten uns bald auf den richtigen Grund führen.

Es wurden nämlich sowohl von reiner, als von fleckiger Waare desselben Gewebes je 0qm,8 verascht und ergab die quantitative Analyse folgende Resultate:

> Gewicht Asche Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 69,50 0,085 0,010 62,89 0,048 0,005 CaOUnlöslich Fleckige Waare 69,50 0.032 0.015 Reine Waare 0,005 0.003

Der große Gehalt an Calciumoxyd und unlöslichen Bestandtheilen in der fleckigen Waare bewies, dass nur in der Kalkbeuche Unregelmässigkeiten vorgekommen sein konnten. Das in der Asche befindliche Eisen rührt von der Schwefelsäure her, die wir aus Sparsamkeitsrücksichten hier an Stelle der Salzsäure anzuwenden gezwungen sind. Weitere Nachforschungen zeigten überdies, daß der Unfall nur in solchen Partien vorgekommen war, welche bei Nacht mit dem Kalk gebeucht wurden.

Als Ursache der gelben Flecke erwies sich nun zum Schluß folgender Umstand. Der Kochmeister hatte nach Beendigung der Kalkbeuche die Kalkbrühe abgelassen und den Kessel, ohne abzuwässern, stehen gelassen. An allen den Stellen nun, wo die Waare den Kessel berührt hatte, war der Kalk in Folge der mehrstündigen Berührung mit den warmen Kesselwänden in der Gewebefaser eingetrocknet und hatte dieselbe mürbe gemacht. Die darauf folgenden Säurepassagen hatten bei der kurzen Dauer der Berührung der verdünnten Säure mit der Waare in unserer Continuebleiche leider nicht genügend einwirken können, um den Kalk zu entfernen, da in Folge Eintrocknens in der Faser eine Concentration desselben eintreten mußte, und die Flecken waren daher dann erst sichtbar, als der noch vorhandene Kalk im Dämpfen die Gewebefaser stärker angegriffen und gebräunt hatte.

Zawiercie, Juli 1882.

enthaltene Wärmemenge nicht:

Lauber und Maslowski.

#### Künstlicher Luftwechsel bei Condensationsmaschinen.

Für den Fall, als keine hinreichende Einspritzwassermenge zur Verfügung ist, um eine bestehende Auspuffmaschine in eine Condensationsmaschine umzubauen, empfiehlt Prof. G. Wellner in Brünn<sup>1</sup> die Anordnung eines Kühlapparates, um das ausgegossene Auswurfwasser darin zu kühlen und neuerdings als Einspritzwasser verwenden zu können.

Dieser Apparat besteht aus einem aus Blech hergestellten Kasten von 1m im Quadrat und 4m Länge (für 50°), in welchem etwa 20 Tücher vertikal neben einander hängend eingespannt sind, längs welchen das Auswurfwasser von oben herabrieselt, während der von einem Ventilator gelieferte Wind horizontal zwischen den Tüchern hindurchbläst. Durch die Anwendung der Condensation würde die Maschine, welche bei 0,35 Füllung und Auspuff 50e Nutzleistung

<sup>1</sup> Technische Blätter, 1882 \* S. 69. Referent bemerkt, dass die dort geführte Rechnung nicht ganz richtig ist, weil die in 1k Dampf von der Temperatur t

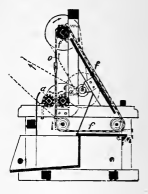
 $<sup>\</sup>lambda=606,5+0,305t$ , sondern nur J=573,34+0,2342t beträgt, wenn vollkommen genügend für diesen Zweck die in der 1. Auflage von Zeuner's Grundzügen angegebene Formel benutzt wird. Diese Richtigstellung wirkt aber nur günstig für den beabsichtigten Zweck.

gegeben hat, schon bei nur 0,30 Füllung 65°,5 Nutzleistung ergeben, wovon nur 3° für den Betrieb des Ventilators erforderlich wären, und es würden 14 Procent an Kohle erspart werden.

G. S.

#### Vogelgesang und Schmersow's Sackreinigungsmaschine.

Bei dem in neuerer Zeit immer mehr sich verbreitenden Gebrauch, den Zucker, das Salz n. dgl. in Säcken statt in Fässern zu verpacken und zu verschicken, wird das Bedürfniss immer stärker, die leeren Säcke an der Innenseite gründlich zu reinigen, bevor sie wieder zu frischer Verwendung an den Absender zurückgehen. Eine zu diesem Zwecke dienende Maschine haben K. Vogelgesang in Tangermunde und Ferd. Schmersow in Berlin (\* D. R. P. Kl. 8 Nr. 17887 vom 30. Oktober 1881) gebaut. Wie aus der beigedruckten Skizze zu sehen ist, wird der gewendete Sack mittels Klammern an einem oder zwei Querstäben o befestigt, welche durch eine endlose, über entsprechende Leitrollen geführte Laschenkette f herumgeführt werden, so dass der Sack beim Durchgang zwischen die beiden rotirenden Bürstenwalzen a gereinigt wird.



#### Stand der städtischen Fernsprecheinrichtungen im Deutschen Reichs-Telegraphengebiete.

Der augenblickliche Stand der Fernsprecheinrichtungen in den größeren Städten des Deutschen Reichstelegraphengebietes (vgl. 1882 **243** 340) ist in dem Archiv für Post und Telegraphie, 1882 S. 315 zusammengestellt. Die in folgender Tabelle in Klammern eingeschlossenen Zahlen bezeichnen den Stand von Ende Oktober 1881:

Nr.	Stadt	Zahl der ange- meldeten Stellen	Zahl der bereits angeschlossenen Stellen	Länge der hergestellten Drahtleitung in km
1	Berlin	978 (584)	750 (442)	1837,67 (1319,22)
2	Hamburg	623 (486)	554 (461)	926,00 ( 851,00)
3	Mülhausen i. E	100	100	87,34
4	Frankfurt a. M	179	179	162,53
5	Breslau	76	76	206,40
6	Köln	87	87	69,46
7	Mannheim	139	139	162,61
8	Magdeburg	65	48	$68,\!25$
9	Leipzig	264	186	331,39
10	Altona	36	28	66.00
11	Stettin	93	79	146,57
12	Elberfeld	41	40	73,82
13	Barmen	11	11	28,18
	Zusammen	2692 (1635)	2277 (1428)	4166,22 (2832,01)

Aus dieser Zusammenstellung ergibt sich, dass die Zahl der bei den sämmtlichen Fernsprecheinrichtungen in den genannten Städten angemeldeten Stellen um 64,6 Proc., die der angeschlossenen Stellen um 59,5 Proc. gewachsen ist und die Gesammtlänge der verwendeten Drahtleitungen sich um 47,1 Proc. vermehrt hat. Zur Unterstützung des Drahtes waren 2166 hölzerne Telegraphenstangen und 5138 schmiedeiserne Rohrständer erforderlich. Schließlich sei noch erwähnt, dafs nach dem Verkehre während der letzten vier Wochen die Anzahl der zwischen den Theilnehmern im Durchschnitt täglich von den Vermittelungsämtern ausgeführten Verbindungen 4548 beträgt.

#### Verwendung des Aethylens zur Erzeugung sehr niedriger Temperaturen.

Nach L. Cailletet wird Aethylen bei +100 unter einem Druck von 60at flüssig, bei 40 sind 50, bei 10 noch 45at dazu erforderlich, während bei 130 der kritische Punkt erreicht wird. Das flüssige Aethylen gibt beim Verdunsten eine Abkühlung auf —1050; doch ist dasselbe so flüchtig, daß sich nur schwierig damit arbeiten läfst. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1224.)

#### Potasche aus Bambusrohr.

Aus der Asche von Bambusrohrschöfslingen in Brittisch-Burmah hergestellte Potasche hatte, wie R. Romanis in der Chemical News, 1882 Bd. 45 S. 158 mittheilt, folgende Zusammensetzung:

Kali (K <sub>2</sub> O)	٠.					32.54
Natron (Na						0,98
Chlorkalium						18,72
Kieselsäure						16,95
Kohlensäure						8,07
Schwefelsäu	re					2,71
Eisenoxyd,	Tho	nei	rde			1,10
Wasser						19,43
						100.50.

#### Bestimmung des Glycerins in Fetten.

Nach J. David (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1477) werden 100s des zu untersuchenden Fettes mit Barythydrat unter Umrühren erhitzt, bis aus letzterem der größte Theil des Krystallwassers ausgetrieben ist. Die Masse wird nun vom Feuer genommen, mit 80cc eines 15procentigen Alkohols versetzt, das erhaltene feste Gemisch mit 1½ Wasser ausgezogen und in der Lösung der überschüssige Baryt mit verdünnter Schwefelsäure ausgefüllt. Der Niederschlag wird abfiltrirt, das Filtrat durch Abdampfen concentrirt und aus dem specifischen Gewicht der erhaltenen Flüssigkeit die Menge des Glycerins berechnet.

#### Herstellung von Propylen.

Nach F. Beilstein gibt das von Claus vorgeschlagene Verfahren der Herstellung des Propylens durch Erhitzen von Glycerin mit Zinkstaub sehr schlechte Ausbeute. Verfasser empfiehlt dagegen, in einen geräumigen, mit Rückflußkühler versehenen Kolben 3 Th. Phosphorsäureanhydrid zu bringen und durch einen Scheidetrichter allmählich 4 Th. Propylalkohol eintröpfeln zu lassen. Die Reaction ist anfangs sehr heftig und muß daher der Zusatz des Alkohols sehr langsam erfolgen. Der Kolben wird abgekühlt und der Inhalt von Zeit zu Zeit gut durchgeschüttelt, um das Zusammenbacken der gebildeten Phosphorsäure möglichst aufzuheben. Zuletzt kann der Zusatz des Alkohols rascher erfolgen und schließlich kocht man, so lange noch Propylen entweicht. Natürlich ist das Gas in passender Weise zu reinigen. Verbindet man den Rückflußskühler mit einer leeren, gut gekühlten Flasche, so kann man einen Theil des nicht verbrauchten Alkohols wieder gewinnen. (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1498.)

#### Zur Kenntnifs der Alkaloide.

E. A. Maumené hat der französischen Akademie ein versiegeltes Packet übergeben, welches die Beschreibung der synthetischen Darstellung des Chinins enthalten soll. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 968.)

Aus der weißen Quebrachorinde hat O. Hesse Apidospermin, C<sub>22</sub> H<sub>30</sub> N<sub>2</sub> O<sub>2</sub>, ferner Aspidospermatin, Aspidosamin, Hypoquebrachin und Quebrachin dargestellt. Die rothe Quebrachorinde ergab das stark bitter schmeckende Alkaloid Loxopterygin. (Liebig's Annalen, 1882 Bd. 211 S. 249.)

Künstliches Piperin wurde von L. Rügheimer dargestellt, indem er zunächst durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Piperinsäure das Chlorid der-

selben herstellte und dieses mit überschüssigem Piperidin, beide in Benzol gelöst, zusammenbrachte. Man erwärmt einige Zeit auf dem Wasserbade, filtrirt vom salzsauren Piperidin ab und schüttelt die Benzollösung zur Entfernung des überschüssigen Piperidins und einer färbenden basischen Verbindung wiederholt mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser durch. Bleibt die Lösung jetzt einige Zeit stehen, so krystallisirt die Piperinsäure, welche das Chlorid noch verunreinigte, zum größten Theile aus. Man trennt durch Filtration, destillirt den größten Theil des Benzols ab, versetzt mit Ligroin bis zum Entstehen eines bleibenden Niederschlages, nach dessen Entfernung durch Abfiltriren man freiwillig verdunsten läßt. Das Piperin hinterbleibt in gut ausgebildeten Krystallen, welche nach nochmaligem Umkrystallisiren aus einem Gemenge von Benzol und Ligroin bei 125 bis 1270 schmolzen. (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1391.)

#### Ueber die Trennung des Bariums von Strontium und Calcium.

Die Trennung des Bariums als Chromat von Strontium und Calcium ist nach J. Meschtschersky nicht genau. Da sich 1 Th. chromsaures Strontium erst in 840 Th. Wasser löst, weniger noch in Essigsäure, so muß man mit verdünnten Lösungen arbeiten. Chromsaures Calcium ist in Essigsäure leicht löslich. Das chromsaure Barium löst sich erst, wenn auf 1 Th. 23 000 Th. heißen Wassers kommen; in Essigsäure nimmt jedoch die Löslichkeit merklich zu. Die unangenehme Eigenschaft, beim Fällen andere Salze mitzureißen, ist dem Bariumchromat-Niederschlage in hohem Maße eigen. Zur qualitativen Trennung des Bariums von Calcium und Strontium verdünnt Verfasser die vorhandene neutrale Lösung stark mit Wasser, fügt Essigsäure hinzu und fällt mit gelbem chromsaurem Kalium unter Erwärmen und Schütteln. Bei diesem Verfahren ist es nicht nöthig, in der zu fällenden Lösung durchaus essigsaure Salze zu haben. (Journal der russischen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 219.)

#### Zur Bestimmung des Stickstoffes.

A. Guyard empfiehlt die Bestimmung der Salpetersäure und Salpetrigsäure als Ammoniak, da nach seinen Erfahrungen alle Stickstoff-Sauerstoffverbindungen, auch die organischen Nitroverbindungen, in Gegenwart von Sumpfgas und Natronkalk bei Rothglut in Ammoniak übergeführt werden. Er bringt zu diesem Zweck 10 bis 15g eines Gemenges von 5g wasserfreiem essigsaurem Natrium und 45g Natronkalk in das Verbrennungrohr, davor eine Mischung des Restes obigen Gemenges mit 0,4 bis 0g,5 der Stickstoffverbindung und schließlich eine Schicht von gekörntem Natronkalk. Die weitere Ausführung der Analyse geschieht in bekannter Weise nach dem Will-Varrentrapp'schen Verfahren. Guyard empfiehlt das Verfahren namentlich auch zur Bestimmung der Stickstoffverbindungen in Wässern u. dgl. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 951.)

Um bei volumetrischen Bestimmungen des Stickstoffes von Luft freie Kohlensäure aus Marmor und Säure zu erhalten, muß man den Marmor nach A. Bernthsen zunächst in einer Flasche mit Wasser übergießen und mittels Wasserstrahlpumpe die Luft absaugen. (Zeitschrift für analytische Chemie, 1882)

S. 63.

#### Albuminersatz in der Färberei.

Zur Herstellung von Präparaten, welche das Albumin für Zwecke der Fixirung von Farbstoffen auf der Faser ersetzen, werden nach J. Hofmeier in Prag (D. R. P. Kl. 12 Nr. 18231 vom 2. December 1880) pflanzliche oder thierische Eiweifsstoffe durch Einwirkung verdünnter Säuren in Peptone oder durch Kochen mit verdünnten Alkalilösungen in Proteinate umgewandelt, welche mit etwa 5 Procent eines Calcium- oder Magnesiumsalzes nebst etwas Kochsalz oder Kaliumsulfat versetzt werden. Um durch Verdampfen der Eiweißlösungen bei 35 bis 40° einen wasserlöslichen Rückstand zu erhalten, dessen Eiweiß beim Dämpfen gerinnt, werden den Lösungen Salze zugesetzt, welche bei Gegenwart schwach alkalischer Stoffe, wie es das Proteinalkali ist, in höherer Temperatur sich so zersetzen, daß Säure frei wird, oder die Basicität der vorhandenen

Säuren sich erhöht. Diese neutralisirt dann das Alkali der Proteïnverbindung und bewirkt das Gerinnen des Eiweifs. Als solche Verbindungen werden genannt die organischen Sulfosäuren, die sauren Aether der Schwefelsäuren, Bernsteinsäure, Phosphorsäure, die Salze der Meta- und Pyrophosphorsäure, die sauren Borate u. a. Besonders wird die Anwendung von 0,5 bis 2 Proc. glycerinschwefelsaurem Kalium oder Calcium empfohlen, nebst Zusatz von 6 bis 7 Proc. Kochsalz. Auch Thonerde-, Zink- und Barytsalze können angewendet werden.

#### Zur Herstellung von Farbholzextracten.

Im Bulletin de Mulhouse, 1881 S. 288 bringen G. Schäffer und E. Dollfus in Folge Preisbewerbung der Firma Röfsler und Sohn für die Einführung einer neuen Industrie im Oberelsass einen Bericht über die von dem genannten Hause

in Dornach errichtete Fabrik von Farbholzextracten.

Im J. 1875 stellten Röfsler und Sohn den ersten Apparat zur Gewinnung von Farbholzextracten auf, welche sie weiter auf Lacke verarbeiteten. 1879 vergrößerten sie in Folge Zunahme ihres Absatzes in Frankreich ihre Fabrik, welche heute aus zwei im Erdgeschofs sich befindenden Räumlichkeiten bestehen, in welchen folgende Apparate thätig sind: 3 Dampfkessel mit zusammen 150e, 2 Dampfmaschinen (die eine mit 8, die andere mit 20e), 3 Maschinen zum Mahlen der Farbhölzer, 1 Messerschleifmaschine, 1 Siebmaschine für zermahlene Hölzer für die in den Handel gebrachten Farbholzpulver, 50 Kufen zur Extraction von Farbhölzern und Farbbeeren, 5 Apparate zur Concentrirung von Farbextracten, von denen ein jeder täglich 10chm Wasser verdampft, 3 Wasserpumpen und überdies eine Reihe von Behältern, Sieben, Filtern u. dgl. In zwei anderen Gebäuden befinden sich die Droguenmagazine und Räumlichkeiten für Gährung der Farbhölzer.

In der Fabrik sind etwa 30 Arbeiter beschäftigt und erzeugte dieselbe im ersten Jahre 80t Farbextracte, im zweiten 150t, im dritten täglich 1600k von 300 B., was einer Jahresleistung von etwa 450t entspricht. Die Hauptprodukte sind die Extracte von Blauholz, Cuba, Fustel und Kreuzbeeren. Die Menge der zum Verkauf gelieferten Farbholzspäne betrug etwa 500t. Es war für Rößler und Sohn kein Leichtes, bei den Schwierigkeiten, welche die Fabrikation dieser Extracte bietet, mit ihrem Fabrikat mit den bekannten Firmen von Paris

und Havre in Concurrenz zu treten.

Die Handelsbedingungen haben sich für Röfsler und Sohn sehr günstig gestaltet, da einerseits die Frachtkosten für Farbholzextracte von Havre und Paris das doppelte betragen, wie für Scheithölzer, und andererseits Extracte bei ihrer Einfuhr nach Deutschland mit einem Zoll von 4 M. für 100k belastet werden, während das Holz keinem Zoll unterworfen ist; auch die Fracht von Rotterdam und Mannheim ist kaum höher als über Paris. Die Kreuzbeeren und Fustelhölzer, welche die Fabrik in ganzen Ladungen und auf billigstem Wege direkt aus dem Orient bezieht, kommen sie bei Weitem billiger zu stehen wie ihren französischen Concurrenten. Dazu kommt noch, daß die Arbeitslöhne in der Umgegend von Havre und Paris höher sind als in der Röfsler'schen Fabrik. Perner verwenden sie mit großem Vortheil die Ueberreste aus den abgekochten Hölzern als Heizmaterial.

Dem Hause wurde für seine Leistungen von der Société industrielle de Mulhouse eine silberne Medaille verliehen.

L. und B.

Berichtigung. In Pechan's Abhandlung über Dimensionirung der Riementriebe ist zu lesen S. 102 Z. 10 v. u. "3146,7" statt "314,67".

# Ueber Arbeitsübertragung durch Elektricität.

(Fortsetzung des Berichtes S. 233 d. Bd.)

Die von <i>Deprez</i> geführte Rechnung stellt sich allgemein folgendermaßen. Sei für eine untersuchte Dynamomaschin	durch	geführt
die Anzahl der Umdrehungen in der Minute		
die Stromstärke in Ampère		
die elektromotorische Kraft in Volt	=	F.
die verbrauchte Arbeit in der Sekunde	T =	EJ:q
die Arbeit für eine Umdrehung	t =	60 T:u
der Gesammtwiderstand, der hierbei überwunden wurde,		
in Ohm	R =	E:J
der gemessene innere Widerstand an den Schenkeln, d. h.		
dem inducirenden Elektromagnete, und dem Anker, d. h. dem rotirenden inducirten Leiter,		
d. ii. deni formenden inductrien Leiter,	==	r.

Geben wir der Drahtleitung der Schenkel und des Ankers für den Zweck der Kraftübertragung auf eine große Entfernung =  $L^{\rm km}$  einen Querschnitt a:m, wenn sie früher den Querschnitt a hatte, so wird bei Verwendung gleicher Materialmenge die Länge und somit die Anzahl der Windungen m mal so groß und der innere Widerstand bei m facher Länge und (a:m) Querschnitt  $m^2$  mal so groß als früher, also  $r_1 = m^2 r$ . Für die sekundäre Maschine gleicher Construction ist ebenfalls  $r_2 = m^2 r$  und für die Leitung betrage der Widerstand w Ohm für  $1^{\rm km}$ , somit w L Ohm, dann ist der Gesammtwiderstand:

Wird also nach *Deprez* angenommen, dass bei gleicher Größe des magnetischen Feldes die neue Stromstärke im Beharrungszustande:

werde, so ergibt sich für den Beginn der Bewegung der sekundären Maschine die elektromotorische Kraft an der primären Maschine:

$$E_1 = J_1 R_1 = (J:m) R_1 \dots (3)$$

Bei u Umdrehungen der primären Maschine wäre aber wegen der m fachen Windungszahl die elektromotorische Kraft  $E_2 = mE$ ; wir benöthigen daher nicht u Umdrehungen, sondern nur:

$$u_1 = \frac{E_1}{E_2} u = \frac{J_1 R_1}{mE} u = \frac{JR_1}{m^2 E} u \cdots (4)$$

Umdrehungen in der Minute, um das an der sekundären Maschine anpassend wirkende Kraftmoment eben zu überwinden. Wegen Gleichung (1)

ist auch: 
$$u_1 = \frac{Ju}{m^2E} (2m^2r + wL) = \frac{2rJu}{E} + \frac{JuwL}{Em^2},$$

welche Gleichung den Typus hat:

$$u_1 = \left(a + \frac{bL}{m^2}\right)u$$
, wobei  $a = \frac{2rJ}{E}$ ,  $b = \frac{Jw}{E} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (5)$ 

274

Sollen NPferdestärken geleistet werden = 75 N Meterkilogramm in der Sekunde, so muß die sekundäre Maschine (75 N:t) Umgänge in der Sekunde, also:  $U_1 = \frac{60 \times 75 N}{I} = \frac{60 \times 75 N}{60 T} u = \frac{75 Nu}{T} \cdot \dots$  (6)

Umdrehungen in der Minute machen, folglich muß die primäre Maschine: 

Umdrehungen in der Minute erhalten, wobei sie eine Betriebsarbeit von  $\frac{U_2 t}{60} = \frac{U_2 T}{u}$  Meterkilogramm in der Sekunde benöthigt, oder  $N' = \frac{U_2 T}{75 u}$ 

Pferdestärken =  $\frac{T}{75 u}$  ( $u_1 + U_1$ ). Wegen Formel (4) und (6) ist:

$$N' = \frac{T}{75} \left( \frac{JR_1}{m^2 E} + \frac{75N}{T} \right) = N + \frac{JR_1 T}{75 m^2 E},$$

also wegen T = EJ:g auch:

$$N' = N + \frac{J^2 R_1}{75 m^2 g} \cdot \dots (8)$$

Der Wirkungsgrad  $\alpha$  ist:  $\frac{U_1}{U_2} = \frac{N}{N'} = \frac{e'}{E'}, \dots (9)$ 

wenn e' und E' die negative und positive elektromotorische Kraft an der sekundären und primären Maschine im Betriebe bedeuten, deren Unterschied  $E' - e' = J_1 R_1$  sein muß; also ist:

$$E' - \alpha E' = J_1 R_1 = \frac{J}{m} R_1,$$
 daher

$$E' = \frac{JR_1}{m(1-\alpha)} \cdot \dots \cdot (10) \qquad e' = \alpha E' \cdot \dots \cdot \dots \cdot (11)$$

und zur Controle: Die in Wärme übergegangene Arbeit beträgt in der Sekunde:

$$T_{\rm c} = 75 (N' - N) = \frac{J^2 R_1}{m^2 g}, \quad \dots \quad (13)$$

daher auch 
$$N' = N + \frac{1}{15} T_{c} \dots \dots \dots (14)$$
 und  $\alpha = \frac{N}{N'} = \frac{1}{1 + (T_{c}:75N)} \dots \dots (15)$ 

Zur Controle dieser Formeln, welche die Deprez'sche Rechnungsweise allgemein darstellt, erhalten wir für die Maschine Modell C gegeben: n = 1200, J = 81,22, E = 69,9, r = 0,21, also T = 579 und für gewöhnlichen Telegraphendraht w = 9, also nach Gleichung (1):

$$R_1 = 0.42 \ m^2 + 9 L, \dots \dots (16)$$

nach (2): 
$$J_1 = \frac{J}{m} \cdot \cdot \cdot \cdot (17)$$
 nach (3):  $E_1 = \frac{81,22 R_1}{m} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (18)$ 

Dann nach (4): 
$$u_1 = \frac{81,22 R_1}{m^2 \times 69,9} \times 1200 = 1394 \frac{R_1}{m^2} \cdot \dots (19)$$

oder auch nach (5): 
$$u_1 = 585.5 + 12550 \frac{L}{m^2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (20)$$

Nach (6): 
$$U_1 = \frac{75 \times 1200 \, N}{579} = 155,44 \, N \dots (21)$$

Nach (7): 
$$U_2 = u_1 + U_1 = 585,5 + 12550 \frac{L}{m^2} + 155,44 N.$$
 (22)

Nach (13): 
$$T_c = \frac{\overline{81,22}^2 R_1}{m^2 \times 9.81} = 672,445 \frac{R_1}{m^2} \cdot \dots (23)$$

Nach (14): 
$$N' = N + 8{,}966 \frac{R_1}{m^2} \cdot \dots (24)$$

Nach (9): 
$$\alpha = \frac{U_1}{U_2} = \frac{N}{N'} \cdot \cdot (25)$$
 Nach (10):  $E' = \frac{81,22 \ R_1}{m(1-\alpha)} \cdot \cdot (26)$ 

Nach (11): 
$$e' = \alpha E' \dots$$
 (27) Nach (12):  $E' - e' = E_1 \dots$  (28)

Nach den specialisirten Formeln (16) bis (28) erhalten wir zunächst für das *Deprez* sche Beispiel mit m=50, L=50km, N=10e die Werthe:  $R_1=1500$ ,  $J_1=1,6244$ ,  $E_1=2436,6$ ,  $(R_1:m^2)=0,6$ ,  $u_1=836,4$ ,  $U_1=1554,4$ ,  $U_2=2391$ ,  $T_c=403,5$ , N'=15,38,  $\alpha=0,6502$ , E'=6966, e'=4529, E'-e'=2437.

Da nun diese Zahlwerthe mit jenen von *Deprez* gerechneten übereinstimmen, ist sichergestellt, daß durch die Formeln (1) bis (15) bezieh. (16) bis (28) die *Deprez* sche Methode zu rechnen richtig verallgemeinert ist und auf andere Beispiele übertragen werden kann, wobei wir uns nicht auf die Frage einlassen, ob diese *Deprez* sche Methode von den streugeren Physikern gebilligt wird oder nicht, da *Deprez* ein so erfahrener Elektriker ist, daß angenommen werden darf, es sei die Methode für den praktischen Gebrauch hinreichend genau. Wir setzen also nun  $N=4^{\circ}$  statt  $10^{\circ}$  und  $L=5^{\rm km}$  statt  $50^{\rm km}$  und finden dafür folgende Resultate:

Mit $m =  $	5	7	10	25
$J_1$ =	16,244	11,603	8,122	3,2488
$R_1 =  $	55,5	65,58	87	307,5
$E_1 = \begin{bmatrix} R_1 \\ E_1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} R_1 \\ R_1 \end{bmatrix}$	901,5	760,92	706,6	999
$R_1: m^2 = 1$	2,220	1,338	0.870	0.492
$u_1 =$	3095	1866	1213	686
$U_1 = $	622	622	622	622
$U_2 =  $	3717	2488	1835	1308
$ \begin{array}{ccc} U_1 & = & \\ U_2 & = & \\ T_c & = & \\ N' & = & \\ \end{array} $	1 <del>4</del> 93	900	585	331
N' =	23,91	16	11,80	8.41
$\alpha =$	0.1673	0,25	0,339	0,4755
E' =	1082,6	1014,5	1069,0	1904.6
e' =	181,5	253,6	362,4	905,6
$E'-e'=\dagger$	901,5	760,9	706,6	999

Zur Controle rechnen wir noch den Wirkungsgrad  $\alpha$  für m=5:

nach der Formel: 
$$\alpha = \frac{1}{2} \left( 1 - \sqrt{1 - \frac{4R_1 T_1}{E^2}} \right)$$

worin  $T_1 = g \times 75$  N = 2943 und E = 1082,6 zu setzen ist, und finden  $\alpha = \frac{1}{12} (1 - \sqrt{0.4425}) = 0.1673$ .

In allen 4 Fällen gilt hier das Zeichen minus vor dem Wurzelzeichen.

Bei der zunehmenden Feinheit des in den Maschinen verwendeten Drahtes nehmen folgende Größen ab: Die Stromstärke  $J_1$ , die Geschwindigkeit  $u_1$  der primären Maschine für den Beginn der Bewegung der sekundären Maschine, die Umdrehungszahl  $U_2$  der primären Maschine für gegebene indicirte Leistung N an der sekundären Maschine, die in Wärme übergehende Arbeit  $T_c$  und die Leistung N' Pferdestärken an der primären Maschine. Dagegen nehmen stetig zu: Der Gesammtwiderstand  $R_1$ , der Wirkungsgrad  $\alpha$  und die elektromotorische Kraft e' an der sekundären Maschine. Nicht so verhält es sich mit der für die Möglichkeit der Isolirung wichtigsten Größe E', nämlich mit der elektromotorischen Kraft an der primären Maschine und mit dem Unterschied  $E'-e'=E_1=J_1R_1$ , welche beiden Größen zuerst abnehmen, bei zwei verschiedenen Werthen von m ein Minimum erreichen und dann wieder stetig wachsen. Sehr leicht ergibt sich das Minimum von:

$$E_{1} = \frac{J}{m} R_{1} = \frac{J}{m} (2 m^{2} r + w L) = 2 J r m + \frac{J w L}{m}$$

$$2 J r - \frac{J w L}{m^{2}} = 0, \quad \text{also} \quad m = \sqrt{\frac{w L}{2 r}}, \quad \dots \quad (29)$$

$$E_{1} = 2 J \sqrt{2 r w L} \quad \dots \quad (30)$$

wobei

für

wird, also in unserem Beispiele für:  

$$m = \sqrt{45:0.42} = 10.35$$
, womit  $E_1 = 706.2$ .

Die etwas umständlichere Untersuchung des Minimums von E' gibt das Resultat:

$$m = J \sqrt{\frac{wL}{75gN + 2rJ^2}} \cdot \cdot (31) \qquad E'_{\min} = \frac{2JwL}{m}, \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (32)$$

in unserem Beispiel: m = 7,2082 und E' = 1014,1.

In dem *Deprez*'schen Beispiel mit  $L=50 \,\mathrm{km}$  und  $N=10 \,\mathrm{e}$  hätte man das Minimum von E' erhalten für  $m=81,22 \,\mathrm{V}450:10128=17,12,$  womit E'=4270 statt 6966 Volt, also doch viel eher ausführbar. Allerdings wäre hierbei der Wirkungsgrad  $\alpha$  geringer; es würde nämlich folgen:  $R_1=573,1,\ J_1=4,7442,\ E_1=2719,\ u_1=2726,\ U_1=1555,\ U_2=4281,\ T_0=1315 \,\mathrm{mk},\ N'=27,53,\ \alpha=0,3632,\ E'=4270,\ e'=1551,\ E'-e'=2719.$ 

Der theoretische Wirkungsgrad wäre daher 36 statt 65 Proc. und die Umdrehungszahl der primären Maschine müfste 4281 statt 1554 in der Minute betragen, wobei durch die Vibrationen nicht nur ein erheblicher Theil der Betriebsarbeit verloren ginge, sondern auch das Heifslaufen zu befürchten wäre. Da es also ebenso unthunlich ist, auf mehr als 4000 Touren zu gehen, wie es wohl unthunlich sein wird, 7000 Volt zu isoliren, so ist die Uebertragung von 10e auf 50km Entfernung mittels eines Telegraphendrahtes vorläufig wohl nur ein frommer Wunsch, während die Uebertragung von 4e auf 5km ausführbar und geeignet erscheint, die Kleinmotoren zu ersetzen, ja vielleicht dieselben sogar zu

verdrängen, wegen der Feuersicherheit elektrischer Motoren. — Wir sehen, daß erst die Verallgemeinerung der *Deprez* schen Methode gestattet, die verschiedenen Umstände gegen einander abzuwägen und eine richtige Wahl der Feinheit der Maschinendrähte zu treffen.

Gustav Schmidt.

# Neuerungen an Kleindampfmaschinen, welche mit einem Dampferzeuger verbunden sind.

Patentklasse 14. Mit Abbildungen auf Tafel 20 und 22.

Entsprechend dem immer mehr steigenden Bedarf an schnelllaufenden Kleinmotoren hat man sich in neuerer Zeit auch bestrebt, die Kleindampfmaschinen weiter auszubilden und zwar namentlich in der Richtung, dass man den Dampferzeuger zu verkleinern und explosionssicher machen suchte. Der im Vergleich zur Maschine unverhältnismäßig große Kessel einer gewöhnlichen Locomobile mit seinem immerhin bedeutenden Wasser- und Dampfraum ist namentlich wegen der Gefahr einer Explosion und der mit Rücksicht hierauf erlassenen baupolizeilichen Vorschriften das wesentlichste Hindernifs, welches der Verwendung der Dampfmaschine als Kleinmotor entgegensteht. Je kleiner aber der Dampfund Wasserraum genommen werden, je geringer also auch beim Betriebe die aufgespeicherte Arbeitsmenge wird, um so vollkommener muß die Regulirung sowohl der Speisung, als auch der Feuerung sein, wenn man einen nur einigermaßen gleichförmigen Gang der Maschine erreichen will, und zwar muß es als sehr wünschenswerth hingestellt werden, daß diese Regulirung selbstthätig durch die Maschine ausgeführt wird.

Die Regulirung der Feuerung bietet hierbei die meisten Schwierigkeiten. Bei gasförmigem oder tropfbar-flüssigem Brennmaterial würde sie allerdings auch in einfacher Weise zu erzielen sein; doch würde durch Verwendung von derartigen Brennstoffen der Hauptvorzug der Dampfmaschinen (gegenüber den Gaskraft- und dergleichen Maschinen), nämlich die Billigkeit des Betriebes, verloren gehen. Bei der gewöhnlichen Kohlenfeuerung sucht man die Verbrennung in der Regel durch Vermehrung oder Verminderung der zugeführten Luftmengen zu regeln; indessen muß eine solche Regulirung immer als eine unvollkommene bezeichnet werden. Man wird dabei bald Mangel an Luft, also unvollständige Verbrennung, bald Ueberschufs an Luft haben. Auch wird nicht immer unmittelbar einer Verminderung der Luftzufuhr eine Verminderung der Verdampfung und umgekehrt einer Zunahme der ersteren eine Zunahme der letzteren folgen. Hauptsächlich mit Rücksicht auf diese Regulirung der Verdampfung scheint die Aufgabe, eine brauchbare Kleindampfmaschine zu construiren, noch nicht in befriedigender Weise gelöst zu sein.

W. v. Pittler in Gohlis bei Leipzig (\*D. R. P. Nr. 12934 vom 20. Juli 1880) hat bei der in Fig. 1 bis 3 Taf. 20 abgebildeten Anordnung einen dickwandigen, gufsstählernen Behälter A als Dampferzeuger benutzt. Derselbe soll zur Rothglut erhitzt werden, so daß das Wasser, welches mittels der Speisepumpe B durch das durchlöcherte Rohr C eingespritzt wird, sich sofort in Dampf verwandelt, ein Wasserraum also nicht vorhanden ist. Auf dem Deckel des Behälters A ist außer dem Manometer M und dem Sicherheitsventil S noch ein Pyrometer zur Messung der Temperatur angebracht. Der Feuerraum ist von einem Mantel umgeben, in welchem sich die beiden ringförmigen Kammern L und N befinden. Die innere Kammer L bildet einen Vorwärmer; aus ihr entnimmt die Speisepumpe durch Rohr d das einzuspritzende Wasser. Die äußere Kammer N dient zur Abführung der Heizgase. Durch eine Scheidewand b, auf deren einer Seite die Einströmöffnung a liegt, während auf der anderen die Ausströmöffnung c sich befindet, werden dieselben gezwungen, um den ganzen Mantel herumzuziehen. Damit die Pumpe das warme Wasser nicht anzusaugen habe, soll dasselbe dem Vorwärmer L aus einem höher gelegenen Behälter zufliefsen. Für die Speisepumpe sind zwei Cylinder angeordnet, deren Kolben durch Keil mit einem an der Pumpenstange befestigten Querstück verbunden werden können. Nur ein Cylinder ist aber in Betrieb, der andere dient als Reservepumpe.

Die Regulirung der Maschine soll in folgender Weise stattfinden: Der Regulator verschiebt auf seiner horizontalen Spindel den kegelförmigen Muff n, auf welchem ein Ring hängt, der mittels des Hebels o (vgl. Fig. 2) mit der Zugstange t verbunden ist. Am unteren Ende von t befindet sich in einem besonderen, an den Schieberkasten angeschraubten Gehäuse ein Schieber q, welcher die Stelle einer Drosselklappe vertritt. Außerdem ist an t mittels eines seitlichen Armes ein Schieber u angehängt, welcher in das Saugrohr der Pumpe eingeschaltet ist. Es wird auf diese Weise bei steigender Geschwindigkeit der Maschine durch den Regulator sowohl der Dampfzufluß in den Schieberkasten, wie auch der Wasserzufluß in den Behälter A vermindert. Bleibt dabei die Verbrennung unverändert, so wird die Spannung des Dampfes schnell steigen.

Abgesehen von der Regulirung der Verdampfung ist aber auch ein derartiger Dampferzeuger nicht wohl brauchbar. Da der Behälter A wegen seiner dicken Wandung außen nahezu glühend bleiben wird, so ist er wegen mangelnder Temperaturdifferenz nicht im Stande, viel Wärme aus den Heizgasen aufzunehmen, zumal er nur eine verhältnißmäßig kleine Oberfläche hat. Der bei weitem größte Theil der Wärme wird an das Wasser in Labgegeben, so daß in diesem Vorwärmer eine starke Verdampfung stattfinden wird.

Bei der neueren, in Fig. 4 bis 6 Taf. 20 dargestellten Anordnung von W. v. Pittler (\*D. R. P. Zusatz Nr. 14663 vom 20. Januar 1881) ist

der Vorwärmer L durch einen Kranz von vertikalen Röhren i ersetzt, welche oben und unten mit einander in Verbindung stehen und den Dampferzeuger bilden, während der mittlere Behälter B, in welchen der Dampfeylinder ohne Schieberkasten direkt eingehängt ist, nur noch als Dampfsammler dient. Das Wasser wird von der Speisepumpe in die Röhre  $i_1$  (Fig. 6) eingespritzt, gelangt aus dieser in die anderen Röhren i und schließlich als Dampf aus  $i_0$  in den Sammler B. Der Abdampf entweicht durch das Rohr G, die Heizgase treten durch H aus. Mit Rücksicht auf den hier vorhandenen Wasserraum im Dampferzeuger scheint die Regulirung der Wassereinspritzung aufgegeben und der Drosselschieber in das aus  $i_0$  in den Sammler führende Rohr verlegt zu sein. In der Patentschrift ist darüber nichts gesagt.

Auch bei der in Fig. 7 bis 16 Taf. 20 dargestellten Construction von Paul Schultze in Berlin (\*D. R. P. Nr. 18377 vom 15. Oktober 1881) wird der Dampferzeuger aus einem Kranz vertikaler Wasserröhren B (vgl. Fig. 7 und 8) gebildet, welche jedoch hier an den Enden durch Stutzen mit einem mittleren weiteren Rohre A verbunden sind. In dieses ist ein Dampfsammelrohr a eingehängt, in welches der Dampf oben bei c eintritt und aus dem er durch das tief in a hinabreichende Rohr b abströmt. Das letztere geht, in den Feuerraum zurückkehrend, in ein den Dampfsammler umgebendes Schlangenrohr über, in welchem der Dampf stark überhitzt wird. Zur Verbindung der Röhren B mit dem Hauptrohr A sind Muttern mit Rechts- und Linksgewinde benutzt. Das ganze Rohrsystem ist in den cylindrischen Blechmantel M eingehängt und kann leicht ausgehoben werden.

Die Maschine ist in recht einfacher gedrängter Anordnung mit schwingendem Cylinder ausgeführt (vgl. Fig. 9). Die Dampfvertheilung geht behufs möglichst guter Ausnutzung der Expansivkraft des Dampfes in der Weise vor sich, daß der Dampf von der einen Kolbenseite, welche durch die dicke Kolbenstange verengt ist, auf die andere Kolbenseite expandirt, also nach dem Compoundprinzip wirkt. Die beiden Cylinderkanäle h und  $h_1$ , welche in der Stirnfläche des einen Schwingungszapfens münden (vgl. Fig. 13 bis 15), treten zu diesem Zweck während des Kolbenhinganges dem Einströmungskanal h und Ausströmungskanal  $h_1$  im Lager l und während des Rückganges den Mündungen des Verbindungskanales r gegenüber. Der die Dampfkanäle enthaltende Drehzapfen ist der besseren Abdichtung halber ein wenig kegelförmig (vgl. Fig. 16) und soll durch die stellbare Feder w — welche aber sehr kräftig sein muß — angedrückt werden.

Die selbstthätige Regulirung der Maschine erfolgt durch Drosselung des Dampfes mittels eines eylindrischen Schiebers und durch Aenderung des Speisepumpenhubes in der aus Fig. 10 ersichtlichen Weise. Der Pumpenkolben ist an den um seinen oberen Endpunkt schwingenden Arm f angehängt, auf welchem der Kopf k der treibenden Excenterstange

durch den Regulator verschoben wird. Um ein Gelenk zwischen k und der Excenterstange zu vermeiden, ist der Kopf k, wie Fig. 12 andeutet, ausgehöhlt, wobei die Stange in der mittleren Lage jedoch etwas Spielraum erhält. Es ist das eine jedenfalls nicht empfehlenswerthe Einrichtung. Eine selbstthätige Regulirung der Feuerung fehlt auch hier; dieselbe muß daher von dem Heizer möglichst sorgfältig nach der Dampfspannung geregelt werden, da die Spannung, wenn bei steigender Geschwindigkeit der Maschine dem Dampferzeuger weniger Dampf entnommen und gleichzeitig weniger Wasser zugeführt wird, wie es hier der Fall ist, aus doppeltem Grunde wachsen muß. (Schluß folgt.)

## Pulsometer von G. A. Greeven in Brühl bei Köln.

Mit Abbildung.

Einkammerige Pulsometer, bei welchen das Dampfsteuerventil während der Druckzeit durch eine Feder offen gehalten, durch das Vacuum und die lebendige Kraft des bei Beginn der Saugzeit in die Kammer mit Heftigkeit einströmenden Dampfes geschlossen wird, sind schon seit längerer Zeit bekannt. In Hall's englischer Patentschrift Nr. 2885 vom Jahr 1872 wird z. B. eine derartige Construction beschrieben. Zwischen Pumpenkammer und Dampfrohr wird ein sich nach letzterem hin öffnendes einfaches Sitzventil eingeschaltet, dessen Gewicht durch eine Schraubenfeder theilweise aufgehoben wird. Denkt man sich die Pumpenkammer mit Wasser gefüllt und den Dampfzulaßhahn geöffnet, so wird der Dampf das Wasser stetig durch das Steigrohr aus der Kammer drücken, ohne daß das durch die Feder gehaltene Ventil irgend eine Bewegung machte. Tritt jedoch in dem Augenblicke, in welchem das Wasser unter die Druckrohroberkante fällt, eine Condensation des Dampfes ein, so wird das Ventil unter Einwirkung des sich bildenden Vacuums und des von oben in die Kammer heftig zuströmenden Dampfes mit Ueberwindung der nach oben gerichteten Federkraft geschlossen und Wasser angesaugt, bis die Federkraft und das gegen das Ventil von unten stoßende Wasser den Druck des Dampfes von oben überwindet und wieder Dampf in die Kammer eintritt. Ohne auf den Werth dieses Apparates näher einzugehen, sei erwähnt, daß der Dampfkessel-Speiseapparat von Mayhew und Ritter eine ähnliche, aber bessere Steuerung besitzt (vgl. 1882 241 \* 420).

Der Greeven'sche Pulsometer (\* D. R. P. Kl. 59 Nr. 18244 vom 19. Mai 1881) besitzt dagegen gar kein Dampfventil und arbeitet bei ununterbrochenem Dampfzutritt. Die Wirkung des Dampfes ist, trotzdem sie auf den ersten Blick unglaublich scheint, thatsächlich festgestellt worden. Nach der Patentschrift kann der Dampf in der vollen Stärke einströmen, wie sie genügt, um einen entsprechend großen 2kammerigen Pulsometer

zur höchsten Zahl von Hüben zu bringen. In der Druckzeit wird das Wasser durch das Steigrohr aus der Kammer gedrückt, bis die Condensation eintritt, deren Wirkung der Dampf, trotzdem er ununterbrochen zuströmt, nicht zu überwinden vermag. Die Folge hiervon ist, daß das Wasser durch das Saugrohr angesaugt wird und in der sich nach oben verengenden Kammer so hoch steigt, bis der Dampfdruck bei einem bestimmten Kammerquerschnitt das Uebergewicht erlangt und die Druckzeit wieder beginnt. Zur Erklärung des eigenthümlichen Vorganges während des Saugens müssen Betriebsresultate vorliegen. Die Thatsache allein, dass der Apparat arbeitet, genügt nicht.

Der Greeven'sche Pulsometer hat noch eine weitere Eigenthümlichkeit, nämlich die tiefe Lage der Druckventilkammer gegen die Linie, in welcher die Condensation eintritt. Der Zweck ist folgender: Am Ende der Druckzeit findet eine Condensation des



Dampfes in dem Augenblicke statt, in welchem das Wasser in den plötzlich erweiterten Theil der Pumpenkammer tritt; da dieser nun höher liegt als das Druckventil, so wird die eben mit dem Dampf in Berührung getretene Wasserschicht nicht durch das Druckrohr entfernt, sondern wieder emporgehoben, was eine verminderte Dampfcondensation zur Folge hat. Die Wirkung ist nicht ausgeschlossen, wenn wirklich eine Condensation des Dampfes in dem Augenblick eintritt, in welchem der Dampf in die plötzliche Erweiterung der Pumpenkammer gelangt.

# Ueber Salzablagerungen in Cylindern von Schiffsmaschinen.

Gelegentlich eines Unfalles, welcher am 31. Oktober 1881 auf dem französischen Panzerschiffe Océan vorkam, macht Marielle, Generalinspector des Génie maritime, in einem Bericht an den Marineminister auf die Salzablagerungen aufmerksam, welche nicht selten in den Niederdruckeylindern von Compoundmaschinen bei der französischen Marine eintreten. In der Revue industrielle, 1882 S. 215 finden sich darüber folgende Angaben.

Die Maschine des genannten Schiffes hat drei horizontal neben einander liegende Cylinder; der mittlere ist der Hochdruckcylinder. Der Unfall bestand darin, daß der Kolben des einen Niederdruckeylinders in seinem unteren Theile vollständig zerschmettert wurde, sowohl der Kolbenkörper und der Deckel, wie auch die Ringe, ferner der Kolben des anderen Niederdruckeylinders einen ziemlich geradlinigen Sprung von 0m,53 Länge erhielt und die Kolbenstangen beider Cylinder erheblich verbogen wurden. Schon an dem Tage vor dem Unfalle hatte man ein dumpfes Geräusch und zeitweilige Stöße in den Cylindern gehört und aus den Ablaßhähnen derselben waren harte Stücke hervorgekommen, welche außen schwarz und, wenn man sie zerbrach, innen weiß erschienen. Bei der Untersuchung nach dem Unfalle fand man in dem Cylinder, dessen Kolben zerbrochen war, ein Stück eines sehr harten, 2k,45 schweren Kuchens an dem Cylinderdeckel kleben, welches genau den schädlichen Raum ausfüllte und in welchem der Kolbendeckel sich abgedrückt hatte. Außerdem fand man noch andere Bruchstücke, die mit jenem zusammen ein Gewicht von 5k ausmachten. Die chemische Analyse dieser Masse ergab auf 100 Theile: 15 Wasser, 77,6 verschiedene Meerwassersalze, 6,15 unlösliche Eisen- und Aluminiumverbindungen und 1,25 Kieselsäure, Kohle und organische Stoffe. Derartige von den Kolben festgestampfte Salzkuchen hatten sich schon seit einigen Jahren in französischen Schiffsmaschinen vorgefunden und wiederholt zu Unfällen (Brüchen von Kolbenstangen u. dgl.) Veranlassung gegeben. In einem Falle (auf dem Kreuzer Le Laclocheterie) wog ein solcher Kuchen 40k.

Die Ursache dieser Salzanhäufungen sucht Marielle in der bedeutenden Condensation des Dampfes, welche in Folge der sehr starken Expansion desselben eintreten soll. Im Falle des Océan soll die Spannung, wenn die Maschinen mit geringer Geschwindigkeit arbeiteten, schon beim Eintritt in die Niederdruckeylinder unter dem Atmosphärendruck gelegen haben. Es ist jedoch zu beachten, dass die Cylinder des Océan mit Dampfmantel versehen waren. Abgesehen hiervon ist aber auch bekanntlich die Condensation größer in eincylindrigen, als in Compound-Maschinen und in ersteren hat man die Salzablagerungen nicht bemerkt. Aufserdem ist es gar nicht denkbar, daß der Dampf als solcher überhaupt Salz in die Cylinder hinüberreißen sollte. Es muß vielmehr angenommen werden, daß der Dampf schon beim Austritt aus dem Kessel sehr naß gewesen ist. Thatsache ist, daß man schon in den ersten Tagen der Reise Wasserstöße in den Cylindern hörte und deshalb die Ablasshähne, welche nicht in den Condensator, sondern in den Schiffsraum führten, sehr häufig öffnete, ja längere Zeit ganz offen liefs. Hierdurch musste die Sache natürlich sehr verschlimmert werden, da wegen der geringen Dampfspannung in den Niederdruckcylindern große Mengen Luft durch die Ablasshähne eindringen, das Wasser am Ausfließen verhindern und die Cylinder zu eigentlichen Condensatoren machen konnten. Damit dürfte auch der Uebelstand der Salzablagerungen genügend erklärt sein. Werden die Niederdruckcylinder, wie es immer sein sollte, nach dem Condensator entwässert, so werden durch den Ueberdruck selbst geringe auskrystallisirte Salzmengen ausgetrieben und jedenfalls größere Ansammlungen vermieden werden. Whg.

# Neuerungen an dynamo-elektrischen Maschinen.

Patentklasse 21. Mit Abbildungen auf Tafel 21.

- 1) R. J. Gülcher's Maschine. Dieselbe enthält vier horizontal liegende inducirende Elektromagnete 1, welche mit ihren gleichnamigen Polen einander gegenüber stehen. Zwischen den Elektromagneten befindet sich der Anker, dessen Bewickelung Aehnlichkeit hat mit der von Pacinotti auf seinem Ringe angewendeten, indem bewickelte Theile mit nicht bewickelten abwechseln. Die gleichnamigen Pole gegenüber stehender Elektromagnete sind über den Anker hinweg durch T-förmige Polsehuhe mit einander verbunden, so dass auch der auf dem äußeren Umfange des Ankers befindliche Draht einer kräftigen Induktionswirkung ausgesetzt ist. Die Elektromagnete sind parallel geschaltet; ihre Bewickelung ist aus einem isolirten Kupferseile gebildet. Den in dem Ankerdrahte inducirten Strom sammeln vier Commutatorbürsten, welche auch parallel gesehaltet sind. Durch die Parallelschaltung der Bürsten und der Elektromagnete wird der Widerstand der Maschine sehr gering. so dass sie geeignet ist, Ströme von kleiner Spannung und großer Intensität zu erzeugen. Dadurch, dass Gülcher seinem Anker einen keilförmigen Querschnitt gibt, wird außerdem auch noch erreicht, daß die Länge des der inducirenden Wirkung der Magnete wenig oder gar nicht ausgesetzten Drahtes an der Innenfläche der Armatur möglichst gering wird. (Zeitschrift für angewandte Elektricitätslehre, 1881 \* S. 386.)
- 2) Bürgin's Maschine. Der Anker der von Crompton verbesserten Bürgin sehen Masehine (vgl. 1877 223 \* 177) besteht nicht aus einem einzigen Ringe, wie der der Gramme-Maschine, sondern aus 8 Rahmen aus weichem Eisen von der Form regelmäßiger Sechsecke. Jeder dieser Rahmen ist gegen den vorhergehenden um 7½0 verschoben. Die Rahmen sind, wie Fig. 1 Taf. 21 zeigt, mit Draht bewiekelt, daß die Eeken frei bleiben und dass sich die äußere Begrenzung der Wickelung einem Kreise nähert. Die 6 Spiralen eines und desselben Rahmens sind hinter einander geschaltet so zwar, dass eine Spirale des einen Rahmens mit der um  $7^{1/2}$ 0 verschobenen des anderen verbunden ist. Die sämmtlichen 48 Spiralen bilden also einen einzigen Stromkreis. Die Vereinigungsstellen zweier Spiralen sind mit einer der Commutatorplatten verbunden. Zwei Bürsten, welche auf dem Commutator sehleifen, sammeln den in dem Anker inducirten Strom. Dadurch, daß die Ecken des Rahmens frei bleiben, wird erreicht, daß sie sehr kräftig inducirt werden, ferner aber wird dadurch auch einer zu großen Erhitzung vorgebeugt, so daß die Masehine mit einer viel größeren Geschwindigkeit laufen kann wie

l) In Deutschland bürgert sich bei den Dynamomaschinen der Name Schenkel für den festliegenden, inducirenden Theil ein und der Name Anker für den zwischen den Schenkeln umlaufenden inducirten Theil.

eine Gramme-Maschine, ohne daß ein Zerstören derselben zu befürchten wäre. Auch die Befestigung der Rahmen auf der Welle der Maschine ist eine viel bequemere wie bei der Gramme-Maschine. Die Elektromagnete sind ähnlich wie bei der Siemens'schen Maschine angeordnet. Der Widerstand des Ankers einschließlich der Commutatorbürsten beträgt 1,6 Ohm, der Widerstand der Elektromagnete ist 1,2 Ohm, so daß, wenn die Maschine als dynamo-elektrische arbeitet, der innere Widerstand derselben gleich 2,8 Ohm ist. Die elektromotorische Kraft bei einem äußeren Widerstande von 13,16 Ohm ist bei einer Geschwindigkeit von 1500 Umdrehungen in der Minute gleich 195 Volt, bei 1600 Umdrehungen 206 Volt. Die mittlere Geschwindigkeit der Drahtspiralen im magnetischen Felde beträgt bei 1500 Umdrehungen etwa 680<sup>m</sup> in der Minute. (Engineering, 1881 Bd. 32 S. 206.)

3) W. E. Fein's dynamo-elektrische Maschine (Erl. \*D. R. P. Nr. 13158 vom 26. Mai 1880). Der Anker ist von der Form des Gramme'schen Ringes, aber anders an der Welle befestigt. Mit einer seiner Stirnflächen ist er an einen auf der Welle sitzenden Messingstern S (Fig. 2 Taf. 21) geschraubt und zwar zu dem Zweck, eine vollkommenere Ausnutzung der Drahtwickelung zu ermöglichen. Der Ankerring kann dann nämlich außen und innen von den inducirenden Elektromagneten E umgeben werden, indem an die außen liegenden Kerne M halbtrichterförmige Polstücke A angeschraubt werden, so daß nur der Theil des Drahtes, welcher sich auf der an den Messingstern geschraubten Stirnfläche befindet, nicht unter der unmittelbaren inducirenden Wirkung der Feldmagnete steht. Fein gibt an, daß, wenn er die inneren Polstücke aus seiner Maschine entfernt, so daß sie also wie eine gewöhnliche Gramme-Maschine arbeitet, die Stromstärke kaum die Hälfte derjenigen ist, welche er mit den inneren Polstücken erhält. Der Anker ist zur möglichsten Beseitigung der Foucault schen Ströme aus einer großen Anzahl ganz dünner, gegen einander isolirter Eisenscheiben hergestellt.

Nach einem neueren Vorschlag (Erl. \* D. R. P. Nr. 15605 vom 14. September 1880) befestigt W. E. Fein den Induktionsring einseitig an einer feststehenden Platte und läfst die den Ring auf seiner Innen- und Außenseite umgebenden Magnete mit der Achse umlaufen.

4) D. G. Fitzgerald sucht bei seiner Maschine dasselbe Ziel wie Fein auf andere Weise zu erreichen. Der Ankerring A (Fig. 3 Taf. 21) aus weichem Eisen hat kreisförmigen Querschnitt und ist mit einem Einschnitte a auf seinem Umfange versehen zur Beseitigung der Foucaultschen Ströme und zur Vermeidung der durch diese hervorgerufenen Erhitzung des Ankers. Der Ring trägt etwa 60 einzelne Drahtspiralen B, welche hinter einander geschaltet sind; er ist durch die Scheibe D und die Nabe E mit der Achse F der Maschine fest verbunden. Der Anker ist vollständig von einem elektromagnetischen Ringe umgeben, welcher aus drei Theilen I bis  $I_2$  besteht. Die letzteren beiden Theile bilden

vollständige Ringe, welche von der Seite her an die Armatur herangeschoben werden, I dagegen besteht aus zwei getrennten halbringförmigen Stücken. Die Erregung der Elektromagnete erfolgt so, daß die entgegengesetzten Pole in die Vertikalebene durch die Achse des Ankers zu liegen kommen. Die Theile I bis  $I_2$  der Elektromagnete sind durch die Bänder J und die Vorsprünge K mit einander und mit dem Gestelle der Maschine verbunden. Das Sammeln des Stromes erfolgt in der gewöhnlichen Weise durch zwei Bürsten, welche auf dem Commutator schleifen, dessen gegen einander isolirte Segmente in der bekannten Weise mit den Spiralen der Armatur verbunden sind. (Engineer, 1880 Bd. 50 S. 284.)

- 5) Jürgensen's dynamo-elektrische Maschine. Nach dem Engineer, 1881 Bd. 52 S. 237 hat die von Jürgensen angegebene Maschine wie die Maschine von Fein außer den den Ring äußerlich umgebenden inducirenden Magneten noch innere. Der äußere Magnet ist ein großer Hufeisenmagnet mit horizontal einander gegenüber stehenden Polstücken. Die Drahtwindungen dieses Elektromagnetes nehmen nach den Polen hin an Dicke zu, um eine stärkere Concentration des Magnetismus an den Polen zu erhalten. Die inneren Magnete stehen mit den gleichnamigen Polen den äußeren gegenüber. Der Kern des Ankers der Maschine ist zur Vermeidung der Foucault schen Ströme aus einzelnen, gegen einander isolirten Ringen aus Eisendraht gebildet. Der Ring ist auf der einen (vorderen) Seite an einer Messingscheibe befestigt, welche fest auf der treibenden Achse sitzt; auf der anderen Seite ist er an einer zweiten Messingscheibe befestigt, deren Nabe auf einem aus dem hinteren Lager vorstehenden Stahlzapfen läuft, an dessen Ende die inneren inducirenden Elektromagnete sitzen. Der Commutator ist von derselben Construction wie bei der Gramme'schen Maschine; der Strom kann durch 2 oder 4 Bürsten der gewöhnlichen Construction gesammelt werden. Die den rotirenden Anker tragende zweite Messingscheibe ist zugleich mit passend gebildeten Oeffnungen versehen, so daß sie nach Art eines Ventilators einen ununterbrochenen Luftstrom durch die Maschine erzeugt und so den Anker vor zu starker Erhitzung bewahrt.
- 6) Die Brush'sche dynamo-elektrische Maschine ist bereits früher (1878 \* 230 28) beschrieben worden; es soll deshalb nur auf die Einrichtung des eigenthümlichen Commutators und die Schaltung dieser Flachringmaschine eingegangen werden, deren Kern jetzt die in Fig. 4 und 6 Taf. 21 dargestellte Form hat, wobei die Bewickelung nur die Zwischenräume zwischen je zweien der Vorsprünge ausfüllt. Der Commutator besteht aus ebenso vielen Kupferringen, als Spulenpaare auf dem Ankerringe vorhanden sind, und je zwei dieser Ringe werden von zwei einander diametral gegenüber stehenden Bürsten berührt. Wie man aus Fig. 5 sieht, besteht jeder Ring des Commutators aus zwei gegen einander isolirten Segmenten  $\mathcal{C}_1$  und  $\mathcal{C}_2$ ; zwischen den beiden Segmenten ist

noch ein Segment T vom Centriwinkel  $45^{\circ}$  eingeschoben, welches dem benachbarten Ringe angehört. Die beiden Segmente  $C_1$  und  $C_2$  eines Ringes sind mit je zwei diametral gegenüber liegenden Spulen des Ankers verbunden und T schaltet bei jeder Umdrehung 2 mal das mit  $C_1$ ,  $C_2$  verbundene Spulenpaar aus und zwar gerade, wenn es durch die neutralen Stellen des magnetischen Feldes geht. Die Schaltung der Brush-Maschine, wie sie z. B. in Engineering, 1881 Bd. 31 \* S. 56 gegeben wird, stimmt nicht mit dem über den Commutator Gesagten zusammen; deshalb spricht E. Richter in der Elektrotechnischen Zeitschrift, 1882 S. 195 eine Vermuthung über die Schaltung aus, welche nicht nur zu der Commutator-Einrichtung paßt, sondern auch den angegebenen Gesammtwiderstand liefert und deshalb vermuthlich der Wahrscheinlichkeit entspricht.

Diese Schaltung ist aus Fig. 7 Taf. 21 leicht verständlich, welche den Commutator einer sogen. "16-Lichter-Maschine" in eine Ebene abgewickelt darstellt. In derselben bezeichnen  $B_1$  bis  $B_4$  die Commutatorbürsten. Bei  $A_1$  bis  $A_8$  sind die 8 Spulen des Ankers zu denken; die Ziffern 1 bis 8 deuten die Segmente der Commutatorringe an, welche mit den Spulen  $A_1$  bis  $A_8$  verbunden sind. Je zwei diametral gegenüber liegende Spulen sind hinter einander geschaltet. Der Stromlauf ist bei der gezeichneten Stellung folgender: Der in  $A_1$  und  $A_5$  inducirte Strom wird von der Bürste B<sub>1</sub> aufgenommen, durchfliefst dann die Windungen der hinter einander geschalteten Schenkel-Elektromagnete E, tritt durch die Bürste  $B_2$  auf den Commutator  $C_2$ , durchströmt nun parallel die Spulen  $A_4$  und  $A_8$  einerseits,  $A_6$  und  $A_2$  andererseits, um durch die Bürste  $B_3$  in den äußeren Stromkreis und von da durch die Bürste  $B_4$ wieder zum Ausgangspunkte zu gelangen. Die Spulen  $A_3$  und  $A_7$ , welche sich gerade an den neutralen Stellen des magnetischen Feldes befinden, sind - wie man sieht - momentan aus dem Stromkreise ausgeschlossen, wodurch der innere Widerstand der Maschine erheblich vermindert wird, ohne daß die elektromotorische Kraft einen Verlust erfährt. Nach jedem Achtel der Umdrehung werden zwei andere Spulen ausgeschaltet und zwar immer die beiden trägen, d. h. die an der neutralen Stelle des magnetischen Feldes befindlichen.

Beim Betriebe von 16 Lichtern macht die Maschine 770 Umdrehungen in der Minute und es ist die verbrauchte Kraft 15e,5, die elektromotorische Kraft 839 Volt, die Stromstärke 10 Ampère, der innere Widerstand der Maschine 10,55 Ohm und der Widerstand einer Lampe 4,5 Ohm.

7) E. Weston's Dynamomaschine für Beleuchtungszwecke unterscheidet sich wesentlich von jener für Elektroplatirung (vgl. 1877 223 \* 546. 1880 235 404. 238 221). Die Schenkel bestehen aus 6 Paaren von horizontalen Elektromagneten, deren Spulen hinter einander geschaltet sind; die 6 äußeren Enden der Kerne links und rechts sind durch eine auf dem Fundament festgeschraubte Eisenplatte mit einander verbunden;

die 6 in der Mitte oberhalb bezieh. unterhalb des Ankers an einander stoßenden Enden M (Fig. 8 Taf. 21) vereinigen sich in einer gemeinschaftlichen Polplatte R, welche den Anker A ähnlich wie bei der Gramme'schen Maschine umgibt, jedoch behuß Beförderung der Ventilation und Verhütung von Strömen in der Platte geschlitzt ist, und außerdem stehen die beiden Polplatten in der Mitte weiter von einander ab als an den beiden Enden des Ankers, was einen regelmäßigeren Strom liefern soll, da jede Windung nicht gleich der Platte in ihrer ganzen Breite ausgesetzt wird. Der Anker läuft mit 900 Umdrehungen in der Minute. Er ähnelt äußerlich dem Siemens'schen Anker; doeh besteht sein Kern aus 36 Scheiben mit 16 Vorsprüngen auf der Mantelfläche. Die Scheiben befinden sich in geringen Abständen von einander, so daß dadurch Luftkanäle gebildet werden; in die 16 Zwischenräume der Scheiben kommen die ähnlich wie bei Siemens entlang der Achse laufenden Windungen. Im Commutator (Fig. 9) laufen die einzelnen Kupferstäbe P in einer Schraubenlinie und sind durch Luftzwischenräume getremnt; so sind die geschlitzten Enden der Bürsten B stets mit 2 Stäben und somit mit 2 Abtheilungen der Bewickelung in Contact. Die Bürsten sind aus 10 bis 12 dünnen, gebogenen, elastischen Kupferplatten gebildet. (Engineering, 1881 Bd. 32 S. 43).

8) Die Wechselstrommaschine von A. de Méritens in Paris ähnelt der Gramme'sehen Maschine in so fern, als sie eine Anzahl von Windungsgruppen auf einem ringförmigen Eisenkerne besitzt, jedoch bei vollständig anderer Wickelung. Die inducirenden Stahlhufeisenmagnete stehen (wie bei der Alliance-Maschine) radial in 8 Strahlen mit den Polen nach dem Ringe zu. Fig. 10 bis 12 Taf. 21 lassen die Art der Bewiekelung erkennen; die aus je 8 Blättern gebildeten Eisenkerne h stofsen mit ihren verbreiterten Polenden g an einander; den ganzen Ring G bilden 16 flache Spulen H. Die Entfernung der Pole desselben Hufeisens und des Nordpoles des einen vom Südpole des nächsten gleicht genau der Länge eines Kernes in den Spulen H; in der Breite der Spule, parallel zur Ringachse gemessen, stehen immer 5 Hufeisen neben einander, deren jedes aus 8 Schienen gebildet ist, so dass im Ganzen 320 Schienen nöthig waren, die zusammen etwa 1<sup>t</sup> wiegen. Die Spulen bilden 2 Gruppen, deren jede mit den Enden an ein Paar Sammelringe auf der Achse der Maschine geführt ist; jedes der beiden Paare von Sammelringen berühren zwei den Strom abführende Bürsten. Die Wiekelung der Spulen zeigt Fig. 13; dieselbe bewirkt, daß trotz der gleichzeitigen Wirkung der auf einander folgenden Nord- und Südpole der Hufeisen doch die Ströme aller Spulen sich summiren. Ein auf dem einen Ende des Ankerringes angebrachter Umschalter gestattet übrigens ohne große Mühe, die Spulen sämmtlich hinter einander zu schalten, oder parallel, oder in beliebig aus diesen beiden Schaltungen gemischter Schaltung. — Bei einer kleineren Form seiner Maschine legt A. de Méritens 16 paarweise verbundene Stabmagnete wieder horizontal, wie die Hufeisen bei der ältesten Form seiner Maschine. (*Engineering*, 1881 Bd. 32 S. 356.)

- Unter \* D. R. P. Nr. 15177 vom 26. März 1880 hat A. de Méritens eine Schaltung für Maschinen patentirt, bei welchen ein Induktionsring zwischen den Polen von Elektromagneten umläuft. Bei dieser Schaltung durchläuft der Strom immer nur die eine der beiden Spulen eines Hufeisens und die Pole desselben behalten stets das gleiche Vorzeichen.
- 9) In Ball's dynamo-elektrischer Maschine, gebaut von der White House Mills Company, hat der Anker entweder (bei den kleinen Maschinen) gar keinen Kern, oder (in den größeren Maschinen) einen Kern aus Holz. In der einfachen (simple) Maschine für ununterbrochenen Strom hat der Anker sechs nach Art eines Hufeisens gewickelte Spulen, die mit ihren breiten Flächen parallel zu den Polen der zwei erregenden Hufeisen-Elektromagnete liegen und hinter einander geschaltet sind, wobei jeder Stab des Commutators mit dem Verbindungsdrahte zwischen zwei Spulen verbunden ist. Die Spulen des Ankers werden auf ihrer Außenseite von einem starken Messingringe umschlossen, der ihnen die nöthige Steifigkeit gibt. Die Commutatorstäbe liegen, wie in der Brush-Maschine unter etwa 300 gegen die Achse, damit die gegenüber liegenden Spulen während eines Theiles der Umdrehung ausgeschaltet werden und der innere Widerstand vermindert werde. — Bei der zusammengesetzten (compound) Maschine stehen auf jeder Seite des Ankers 3 Hufeisen-Elektromagnete als Erreger und zwar auf einer gemeinschaftlichen Platte, welche zugleich als Gestellwand dient. Der Anker hat 8 Spulen, mit 2 Windungslagen, von denen die eine mit dem Commutator zur Lieferung des äußeren Stromes verbunden ist, die andere den die Schenkel magnetisirenden Strom liefert. Bei 1000 Umdrehungen in der Minute und einem Aufwand von 6e speiste die Maschine 10 Bogenlampen hinter einander. (Engineer, 1881 Bd. 52 S. 307.)
- 10) Bei H. S. Maxim's Maschine erregt gewöhnlich eine kleine Dynamomaschine die Schenkel der großen, den Verbrauchsstrom gebenden, der Siemens'schen Maschine äußerlich ähnlichen Maschine; dazu kommt der schon in D. p. J. 1881 239 126 besprochene eigenthümliche Regulator der Stromstärke. Der längliche röhrenförmige Anker der großen Maschine ist aber gewickelt wie eine Gramme'sche Maschine; außerdem ist an jedem Ende der Achse ein Commutator vorhanden und die Abtheilungen der Bewickelung sind abwechselnd an den einen und an den anderen Commutator geführt, so daß also die Bewickelung in zwei Hälften zerfällt, welche jede ihren Strom liefern; ein Umschalter gestattet, die beiden Stromkreise parallel oder hinter einander zu schalten. (Engineering, 1881 Bd. 31 \* S. 569 und 619.)
- 11) Th. A. Edison bewickelt den Anker nach v. Hefner-Alteneck's Weise; die Achse des Ankers geht durch eine hölzerne Röhre, welche wieder von einem starken Eisencylinder umgeben ist, der aus einer Reihe

gegen einander isolirter Eisenscheiben gebildet wird. An den beiden Enden des Eisenkernes und gegen ihn isolirt sind Kupferringe, welche durch entlang dem Kern laufende Kupferstäbe unter einander verbunden sind. Die Schenkel haben verhältnifsmäßig große Länge und cylindrische Form, welche letztere nach Rowland der Hefner-Alteneck schen Schenkelform vorzuziehen sein soll (Scientific American, 1881 Bd. 44 \* S. 47. Engineering, 1881 Bd. 32 \* S. 325). Uebrigens wurde der großen Edisonschen Maschinen schon in D. p. J. 1882 244 409 gedacht.

12) In der Maschine von *C. Zipernowsky* in Budapest (\* D. R. P. Nr. 15 205 vom 17. April 1880) hat der Anker eine ähnliche Bewickelung wie die von v. Hefner-Alteneck angegebene; doch sind die entlang der Achse laufenden Drähte an den Enden nicht durch diametral laufende Drähte verbunden, sondern durch in der Richtung von Sehnen laufende. Die Schenkel-Elektromagnete umgeben den Anker in Ringform so, dafs sie mit ihren gleichnamigen Polen an einander stoßen und diese sich zu Folgepolen vereinigen; dazu sind die Schenkel nicht aus Hufeisen-, sondern aus Stab-Elektromagneten hergestellt.

13) William W. Griscom in Philadelphia (\* D. R. P. Nr. 15731 vom 18. April 1880) bringt Anker mit Kernen von verschiedenem Querschnitt (z. B. H, Z) innerhalb im Querschnitte verschieden gestalteter (z. B. O, (C) Elektromagnete in Vorschlag, zugleich mit einer Regulirvorrichtung der Geschwindigkeit elektromagnetischer Motoren.

14) Gotth. Landenberger in Stuttgart (\*D. R. P. Nr. 17584 vom 3. Juli 1881) bildet den Kern des Ankers aus einer Anzahl Scheiben mit 3 oder mehr Speichen, welche sich am Umfange in Form von Kreissegmenten erweitern.

15) Alfr. Niaudet und E. Reynier in Paris (\* D. R. P. Nr. 16629 vom 13. Oktober 1880) vergrößern die magnetischen Felder durch dünne Eisenringe, womit sie entweder die Pole der feststehenden Magnete oder Elektromagnete, oder die Pole der um ihre Achse umlaufenden Elektromagnete verbinden.

16) Ebenfalls zur Vergrößerung des magnetischen Feldes und zur Entwickelung einer größeren Elektricitätsmenge versieht Will. Elmore (\*D. R. P. Nr. 16634 vom 5. März 1880) die Rahmen der Elektromagnete mit kreisausschnittförmigen Platten, welche durch hohle oder massive Kerne verbunden sind. Zur Kühlung wird ein Wasser- oder Luftstrom durch den Anker und die Schenkel hindurch geführt. Die Stromstärke soll ein Centrifugalregulator regeln, indem er einen sattelförmigen Kolben aus Quecksilbergefäßen aushebt und eintaucht und so den Strom zeitweilig unterbricht und wieder schliefst.

17) In L. Scharnweber's Maschine (\*D. R. P. Nr. 15125 vom 15. Juni 1880) sind auf die vier Kerne zweier im Gestell in horizontaler Lage befestigter Hufeisen-Elektromagnete zwei äußere und vier innere Eisenmäntel als Polfortsätze so angebracht, daß sich in dem Raum zwischen Dingler's polyt. Journal Bd. 245 Nr. 7. 1882/III . 20

ihnen die einen Holzring umschließenden Kupferdrahtwindungen, die mittels einer Scheibe an der Achse befestigt sind, frei drehen können.

- 18) Siemens und Halske in Berlin (\* D. R. P. Nr. 15389 vom 26. Februar 1881) erlangen einen ununterbrochenen elektrischen Strom dadurch, daß sie Ströme zu gemeinsamer Wirkung vereinigen, welche in unmittelbarer Aufeinanderfolge in verschiedenen magnetischen Feldern erregt werden. Achnlich wie bei ihren Wechselstrommaschinen (\* D. R. P. Nr. 3383) lassen sie eine Anzahl von auf einer Scheibe befestigten Spulen zwischen den Polen von festliegenden, im Gestell im Kreise stehenden Elektromagneten umlaufen; die Zahl der letzteren ist um 2 größer als die der Spulen, so daß immer nur zwei einander gegenüber liegende Spulen sich in dem vollen Bereich der betreffenden Elektromagnete befinden und Strom erzeugen. Die Bewickelung sämmtlicher Spulen bildet einen einzigen Ring und ist so angeordnet, daß sieh die in zwei auf einander folgenden Spulen entstehenden Ströme addiren. Durch einen geeigneten Commutator werden diese einzelnen Ströme gesammelt und durch Schleiffedern in bekannter Weise zur weiteren Verwendung abgeführt.
- 19) Ch. A. Sceley in New-York (\*D. R. P. Nr. 15351 vom 19. Mai 1880) stellt einen scheibenförmigen Anker aus Drahtsectoren von der Form Fig. 14 Taf. 21 her, indem er diese radial gewickelten Sectoren durch Ringe zu einer Scheibe verbindet, die sich als eine Abänderung der Arago schen Scheibe betrachten lassen. Dieser Ring läuft zwischen den Polen von Elektromagneten um, welche in zwei Gestellplatten horizontal gelagert sind und dem Ringe entgegengesetzte Pole zukehren.
- 20) Rob. Syrutschöck jun. in Leipzig (\*D. R. P. Nr. 16630 vom 16. Oktober 1880) gibt seiner Maschine im Inneren einen feststehenden Elektromagnet mit bogenförmigen Polverlängerungen. Um diesen dreht sich der Ring, dessen Kern aus zwei Schmiedeisenringen gebildet und ähnlich wie der Gramme sche mit Kupferdraht umwickelt ist. Oben und unten umgeben den Ring zwei große Polflächen, welche aus je 4 Stab-Elektromagneten mit je 3 zwischenliegenden Stahlstäben in eigenthümlicher Weise hergestellt sind.
- 21) A. Masson und J. Durand in Bordeaux (\*D. R. P. Nr. 17265 vom 1. Mai 1881) befestigen, um die durch die große Umdrehungsgeschwindigkeit der elektromagnetischen Maschine hervorgerufenen Mißstände zu vermeiden und um gleichzeitig eine größere Wirkung zu erzielen, einen Elektromagnet NS (Fig. 15 Taf. 21) an einer beweglichen Scheibe D und lassen jeden der Pole zwischen je drei an einer festen Scheibe T angebrachten Spulen P bis  $P_2$  und R bis  $R_2$  umlaufen. Durch diese Anordnung soll ein stärkerer Strom erzielt werden, da jede der Spulen einen Strom gibt, und demnach soll die Umdrehungsgeschwindigkeit der Maschine entsprechend verringert werden können. E-e.

# Hyatt's Filter für Wasser.

Mit Abbildung auf Tafel 21.

Der von J. W. Hyatt in Newark (\*D. R. P. Kl. 85 Nr. 18262 vom 22. Juni 1881) vorgeschlagene Filter besteht nach Art der Kastenfilter aus mehreren, über einander angeordneten, von einander ganz unabhängigen Filtern, in welche sich das einströmende Wasser vertheilt, während nachher das filtrirte Wasser in ein Rohr zusammengeführt wird. Man erreicht durch derartige Anlagen eine schnelle und billige Klärung bedeutender Wassermengen.

Der in Fig. 21 Taf. 21 dargestellte Apparat ist aus Abtheilungen B, deren Zahl sich nach der gewünschten Leistung richtet, zusammengesetzt und zwischen zwei entsprechend geformten Platten  $C, C_1$  gehalten. Jede einzelne Abtheilung B besitzt eine centrische Oeffnung H, durch welche ein Spülrohr I hindurchgeht, während sieh an dieses wieder in der angegebenen Höhe horizontale kurze Rohre a ansetzen. Diese Rohre sollen ein Auswaschen der oberen Lagen des Filtermaterials und demzufolge dessen Reinigung dadurch bewirken, daß sie bei ihrer Umdrehung mittels eines über dem Apparate auf dem Rohre I angebrachten Gesperres Wasser in kräftigem Strahl, aber fein vertheilt, durch untere Oeffnungen gegen das Filtermaterial strömen lassen. Während zum Zweck der Filtration das Wasser bei L in den durch die Abtheilungen selbst gebildeten Kanal G eintritt und von hier durch die Mundstücke  $\mathfrak o$  in die einzelnen Filterräume gelangt, hier durch das Filtermaterial sickert, um sich in dem linksseitigen Kanal G zu sammeln und endlich bei M auszufließen, werden zum Zweck der Reinigung der Filterflächen die Oeffnungen L und M abgeschlossen; dann wird Wasser in das Rohr I geleitet und dieses einige Male umgedreht. Durch das eindringende Wasser werden die oberen Theile des Filtermaterials, in welchem sich besonders die Unreinigkeiten abgesetzt haben werden, aufgerührt und diese selbst durch die Mundstücke o in den rechtsseitigen Kanal G und von hier in den Abflufs S abgeführt. 2 bis 3 Umdrehungen des Rohres I sollen eine sehr ergiebige Reinigung bewirken.

Als Filtermaterial ist hier Sand angenommen. Derselbe wird nicht direkt auf den gewellten Boden jeder Abtheilung gebracht, sondern unter Vermittlung eines Drahtgewebes oder eines durchlochten Metallbleches, welches durch einen Drahtreifen P in Stellung gehalten wird. Ueber den Auslauföffnungen m für das filtrirte Wasser sind kleine Brücken angebracht, so daß das Wasser durch diese hindurchsiekern, aber ebenso aus den Rillen des Bodens hierher gelangen kann.

Dasselbe Verfahren der Reinigung von Filterflächen dehnt *Hyatt* auf offene Brunnenfilter aus (\*D. R. P. Kl. 85 Nr. 17828 vom 22. Juni 1881), wo der Schlamm in derselben Weise aufgerührt, aber durch die natürliche

Strömung des Wassers abgeführt werden soll. Die horizontalen Spülrohre werden nach einer besonderen Ausführung, wie es bei Rasensprengern bekannt ist, durch hydraulischen Druck selbstthätig bewegt.

# Spulmaschine mit Lüstrirvorrichtung.

Mit Abbildung auf Tafel 21.

Um den auf Spulen aufzuwindenden Garnen einen besonderen Glanz zu ertheilen, sind zwischen den Zuführeylindern B, D und dem Aufsteckrechen L der in Fig. 20 Taf. 21 skizzirten Maschine von Will. Hoyle und Jos. Rotheray in Bradford (Englisches Patent Nr. 3334 vom J. 1879) zwei Röhren C und  $C_1$  angeordnet, welche ebenso wie der untere Zuführeylinder B mit Dampf erwärmt werden. Die vorher genäfsten Garnfäden gehen von den Spulen A um die Röhren  $C_1$  und  $C_2$ , durch die Oesen der Führungslatte M, um die Cylinder B und D, über den Glasstab N nach dem auf und ab bewegten Fadenleiter P, welcher dieselben auf die durch Schnurenbetrieb von der Welle J aus bewegten Spulen G führt.

# Ofen zur Erzeugung einer gegen Rost schützenden Decke auf Eisen und Stahl.

Mit Abbildungen auf Tafel 21.

Um bei der Erzeugung einer gegen Rost schützenden Decke auf eisernen Gegenständen (vgl. 1881 242 \*44) neben der Oxydation mittels der Abhitze die zu oxydirenden Gegenstände vorzuwärmen, werden diese nach G. Bower in Saint Neots, England (\*D. R. P. Kl. 48 Nr. 17403 vom 14. September 1881) in den Ofenraum A (Fig. 16 bis 19 Taf. 21) gebracht. Diese Retorte ist aus Gufseisen hergestellt und aufsen mit Ausnahme des Bodens mit feuerfesten Stoffen bekleidet. Durch Kanäle e im Boden können Luft, Kohlensäure, Sauerstoff, Wasserdampf und andere oxydirende Gase geleitet werden.

An der Seite sind Oefen C mit Doppelrost r angelegt, von welchen Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffe durch Kanal D niederwärts nach G übergeführt werden und dann durch Oeffnungen n aufsteigen. Mittels der Oeffnungen bei F ist der Zutritt der Verbrennungsluft zu regeln, während die Oeffnungen n einzeln mit kleinen Schiebern versehen sind, um sie ganz oder wechselweise absperren zu können. Die Verbrennungsprodukte gehen nun um die Retorte A durch Oeffnungen z in den Kanal L, dann um die Zwischenwand M herum durch Kanäle N und O in den Schornstein. In den Kanälen L und N liegen retortenförmige gufseiserne Rohre P und Q, welche mit eisernen Kugeln o. dgl. gefüllt sind. Durch das Rohr R wird Rohr Q mit Wasser versehen, der gebildete Dampf

streicht durch Rohr P und Ausgangsrohr S in die Kanäle e und tritt im überhitzten Zustande durch die kleinen Oeffnungen a in die Retorte A. Die Retorte A ist ferner durch Rohr U mit den Oefen C und durch Rohr W mit dem Schornstein verbunden.

Falls es erforderlich ist, kann man aufserdem Erdöl o. dgl. in die Retorte leiten, um den Rost der zu behandelnden Gegenstände bei niederer Temperatur in Eisenoxyduloxyd überzuführen. Es können ferner Generatorgase aus C nach A geleitet oder es kann auch atmosphärische Luft durch Oeffnungen c eingelassen werden.

## Bestimmung von Sauerstoff und Kohlenstoff im Eisen.

Nach A. Ledebur (Stahl und Eisen, 1882 \* S. 193) enthalten viele Sorten schmiedbaren Eisens Sauerstoff, und zwar im Schweißeisen als Eisenoxyduloxyd mechanisch der Hauptmenge des Eisens beigemengt, im Flußeisen wahrscheinlich als Eisenoxydul gelöst, gewissermaßen legirt. Quantitativ steht dieser gelöste Sauerstoff des Flußeisens jenen mechanisch beigemengten des Schweißeisens zwar durchschnittlich nach, seine Einwirkungen auf die Eigenschaften des Eisens sind aber größer und ist daher die Bestimmung dieses im Flußeisen gelösten Sauerstoffes kaum minder wichtig als die des Schwefels und Phosphors.

Große Sorgfalt ist auf die Erlangung reiner und trockener Eisenspäne zu verwenden. Die Gewinnung fettfreier Späne gelingt am besten, wenn man einen frischen Bohrer sehmieden, in fettfreiem Wasser härten lässt und mit demselben auf einer Unterlage die Späne ausbohrt. Feilen sind zunächst mit Aether, dann mit Alkohol zu reinigen und doch werden die Späne meist geringe Mengen organischer Stoffe enthalten. Zur Entfernung der letzten Spur Feuchtigkeit und der kleinen Menge organischer Stoffe glüht man die Späne in reinem und vollständig trockenem Stickstoff, welcher durch Erwärmen von 1 Th. salpetrigsaurem Natrium, 1 Th. salpetersaurem Ammonium, 1 Th. dichromsaurem Kalium und 10 Th. Wasser hergestellt, durch Eisenvitriollösung und über glühende Kupferspäne geleitet, schliefslich mittels Phosphorsäureanhydrid getrocknet wird. Der erforderliche Wasserstoff wird aus Zink und Schwefelsäure entwickelt, durch Natronlauge und alkalische Bleilösung, dann durch ein mit platinirtem Asbest gefülltes, erhitztes Rohr geleitet, schliefslich mit eoncentrirter Schwefelsäure und Phosphorsäureanhydrid getroeknet.

Von den zu untersuchenden Eisenfeilspänen wurden etwa 15g mittels Porzellanschiffchen in ein etwa 18mm weites, 70cm langes Glasrohr geschoben, welches dann mittels Kautschukpfropfen und T-Rohr mit den den trocknen Stickstoff und Wasserstoff zuführenden Leitungen verbunden wird, während das andere ausgezogene Ende das mit Phosphorsäureanhydrid beschickte Absorptionsrohr trägt.

Zunächst wird bei einem Versuch das Rohr mit den Kupferspänen erhitzt und ein langsamer Strom Stickstoff durch den Apparat geleitet; dann wird nach etwa 2 Stunden das Rohr mit den Eisenspänen erhitzt, während noch ununterbrochen Stickstoff hindurchgeht, um alle flüchtigen Stoffe auszutreiben. Nun erst wird das Absorptionsrohr mit Phosphorsäureanhydrid vorgelegt, der Quetschhahn der Stickstoff leitung geschlossen, der der Wasserstoffleitung geöffnet. Für das Glühen im Wasserstoffstrome genügen 30 bis 45 Minuten. Dann dreht man allmählich die Flammen aus und läfst den Apparat erkalten, während noch unausgesetzt Wasserstoff hindurchgeht. Nach abermals 30 Minuten wird das Absorptionsrohr entfernt, mit einer besonderen Leitung verbunden, welche zur Verdrängung des eingeschlossenen Wasserstoffes mit Phosphorsäure getroeknete Luft hindurchführt, und schliefslich gewogen. Man wägt nun auch das Schiffehen sammt Inhalt und ermittelt den Gewichtsverlust. Derselbe muß, wenn der Versuch gelungen war, wenigstens annähernd genau mit dem aus dem absorbirten Wasser gefundenen Sauerstoffgehalte stimmen. Ist er geringer als dieser, so läfst sich mit ziemlicher Sicherheit auf eine Fehlerquelle während des Glühens schließen.

Auf diese Weise untersuchtes graues Roheisen ergab keine Gewichtszunahme des Absorptionsrohres, enthielt daher keinen Sauerstoff. Martineisen aus Oberhausen enthielt 0,035 Proc. Sauerstoff, Flufseisen aus Boehum 0,047, Thomaseisen, und zwar Schöpfprobe vor vollständiger Entphosphorung der Birne entnommen, von den "Rheinischen Stahlwerken" 0,068 Proc., Thomaseisen-Schöpfprobe nach beendeter Entphosphorung 0,111 und Schweißeisen von der "Gutchoffnungshütte" 0,515 Proc. Sauerstoff. Nach Ledebur findet die große Menge des Sauerstoffes im Schweißeisen ihre genügende Erklärung, wenn man die reichliche Menge Schlacke erwägt, welche allem Schweißeisen beigemengt zu sein pflegt. Die Sauerstoffbestimmung gibt ein Mittel zur ungefähren Gewichtsbestimmung jener Schlacke. Dieselbe wird größtentheils als Eisenoxyduloxyd, Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> mit 27,5 Proc. Sauerstoff, zugegen sein; es beträgt alsdann die Schlackenmenge des Eisens 1,8 Proc.

Zur Bestimmung des Kohlenstoffes ist nach Ledebur die Methode von McGreath und Ullgren die empfehlenswertheste. Sie beruht bekanntlich auf dem Zerlegen des Eisens durch Kupferanmoniumchlorid, Sammeln des zurückbleibenden Kohlenstoffes auf einem Asbestfilter und Oxydation desselben zu Kohlensäure durch ein Gemisch von concentrirter Schwefelsäure und Chromsäure. Man verwendet hierzu passend eine Kochflasche, deren Hals einen Scheidetrichter trägt, zum Einlassen der Chromsäure und Schwefelsäure, während Gase und Dämpfe durch ein seitlich angebrachtes Rohr abziehen, damit die verdichtete Flüssigkeit langsam in die heiße Schwefelsäure zurückfließt.

# Beiträge zur Untersuchung der Fette; von H. Yssel de Schepper und A. Geitel in Gouda.

Mit Abbildung.

Bei den stetig wechselnden Werthverhältnissen sowohl der Rohstoffe, als auch der Produkte der Stearin- bezieh. Glycerinfabrikation machte sich bald das Bedürfnifs bemerkbar, eine Methode zur Untersuchung der Rohfette zu besitzen, welche allen Umständen Rechnung tragend in nicht allzu langer Zeit gestattet, ein Urtheil über die Brauchbarkeit unter den jeweiligen Verhältnissen bezieh, den relativen Werth derselben anzugeben. Von nicht geringerer Bedeutung ist eine solche Methode für die Beurtheilung der Fabrikation selbst; leider sind die bisher veröffentlichten Versuche behufs Vergleichung der Verseifungsmethoden in allen Fällen ohne Berücksichtigung der Beschaffenheit des verwendeten Materials ausgeführt und können somit kaum zuverlässige Zahlen gegeben haben. Die im Nachfolgenden mitgetheilte Methode ist seit ungefähr einem Jahre an hiesiger Fabrik im Gebrauch und hat sich bisher als gut erwiesen.

Um den Werth eines Fettes feststellen zu können, ist es wichtig zu wissen: 1) den Nichtfettgehalt, d. h. den Gehalt an Wasser, Sand, Fasern u. dgl.: 2) den Gesammtgehalt an Fettsäuren und Glycerin, welcher sich nicht unwesentlich mit dem Gehalt an Neutralfett ändert, und 3) die Menge an Kerzenmaterial, d. h. der festen Fettsäuren in demselben, von welcher der Erstarrungspunkt der letzteren abhängig ist.

Zur Bestimmung des Wassergehaltes werden 40 bis 50± des Materials in einem mit einem Glasstab tarirten Becherglase zuerst 1 Stunde unter zeitweiligem Umrühren bei 1100 getrocknet; dann steigert man die Temperatur bis 1250 und läßet hierbei 2 Stunden stehen. Der Gewichtsverlust gibt den Wassergehalt. Daß hierbei Spuren von Glycerin, wenn solches wie bei stark zersetzten Palmölen frei im Fett enthalten ist, und niedere Fettsäuren, durch theilweise Zersetzung der Fette entstanden und ohne Werth für die Fabrikation, sich verflüchtigen, ist nicht unbeobachtet geblieben.

Bei dieser Gelegenheit sei auf ein unter dem Namen Suif dépluchures von Frankreich eingeführtes Fett aufmerksam gemacht, welches beim Trocknen einen Geruch nach Schwefligsäure auftreten läfst. Es zeigt eine grüne Farbe und die Vermuthung, daß es aus thierischen Fetten durch Mischen mit vegetabilischem, vielleicht schlechtem Olivenöl hergestellt wird, ist vielleicht nicht unberechtigt, da sowohl das Fett in ätherischer Lösung, als auch die alkoholische Lösung der daraus hergestellten Fettsäuren ein deutliches Chlorophyllspectrum zeigen.

Zur Bestimmung des Schmutzgehaltes filtrirt man die zur Wasserbestimmung verwendete Menge Fett durch ein gewogenes Filter bei 60 bis 70°, wäscht dasselbe mit heißem Benzol aus und findet in der

Gewichtszunahme nach dem Trocknen bei 80 bis 900 den Schmutzgehalt. Stark zersetzte Fette geben, wenn sie freies Glycerin enthalten, dann meist feuchte Filter, die an der Luft in Folge geringen Glyceringehaltes Wasser anziehen. Durch Auswaschen mit Alkohol kann man denselben Glycerin entziehen; dieses ist jedoch meist durch Spuren von Farbstoffen gelbbraun gefärbt. Enthalten die Fette - wie z. B. Knochenfett -Seifen, so filtriren dieselben sehr schlecht und empfiehlt es sich für solehe Fälle, neben der Schmutzbestimmung eine Aschenbestimmung auszuführen.

Auch ist bei Fetten, welche durch Extraction mittels Schwefelkohlenstoff gewonnen werden, darauf Rücksicht zu nehmen, daß dieselben von Schwefel frei sind, da es vorkommt, dass beim Verarbeiten solcher Sehwefel enthaltender Materialien die Zinnformen durch Schwefelzinnbildung rauh und unbrauehbar werden. Eine Probe auf Schwefelgehalt lässt sich leicht ausführen, indem man eine aus dem Fett hergestellte Seife, im Falle die Lösung derselben hell gefärbt ist, mit Bleiacetat fällt; in jedem anderen Fall prüft man durch Einhängen eines Stückes Silberblech.

Zur Methode der Bestimmung der Fettsäuren und des Glycerins gelangten wir durch folgenden Schluss: Aus der allgemeinen Spaltungsgleichung der Fette:  $C_3H_5(O_2C_nH_{2n+4})_3 + 3H_2O = C_3H_5(OH)_3 +$ 3 C<sub>n</sub>H<sub>2n+1</sub>O<sub>2</sub>H folgt, daß - das Moleculargewicht der Fettsäure mit a bezeiehnet — eine Gewichtsmenge Fett, ausgedrückt durch (3a + 92) $-3 \times 18$ )g, gibt: 3a Gramm Fettsäuren und 92g Glycerin. Bezeichnet man nun mit a das mittlere Moleculargewicht der in einem Fett enthaltenen verschiedenen Fettsäuren, so ergeben sich für den Fettsäure- und Glyceringehalt, in Proeent auf Fett bezogen, die beiden Formeln:

$$f = \frac{300a}{3a + 38}$$
 und  $g = \frac{9200}{3a + 38}$ 

Die beigefügte Tabelle I enthält die Werthe für einige bekannte Fettsäuren bezieh. deren Triglyceride:

Tabelle 1.									
· m · · · · · · · · · · ·	MolGew.	MolGew.	Ausbeute	<u>α</u>					
Triglycerid von	der Fettsäure	der Triglyceride	Fettsäuren f	Glycerin g	0cc,1-Kali				
Stearinsäure	284	890	95,73	10,337	95,07				
Oelsäure	282	884	95,70	10,408	95,74				
Margarinsäure .	270	848	$95,\!52$	10,850	100,00				
Palmitinsäure	256	806	95,28	11,415	105,47				
Myristinsäure	228	722	94,47	12,742	114,03				
Laurinsäure	200	638	94.04	14,420	135,00				
Caprinsäure	172	594	93,14	15,480	156,99				
Capronsäure	116	386	90,16	23,830	232,7				
Buttersäure	88	302	87,41	30,464	306,8				

Behufs Ermittelung des Faktors a für ein Fett werden 50g desselben mit 40cc Kalilauge von 1,4 sp. G. und 40cc Alkohol in bekannter Weise

verseitt 1, mit 11 Wasser ungefähr 3/4 Stunden gekocht, mit Schwefelsäure zersetzt und die Fettsäuren nach dem Auswaschen und Trocknen mit einer Kalilauge von bekanntem Gehalt titrirt. Hierfür verwendet man 1 bis 5°s, den Rest derselben bewahrt man zur Werthbestimmung der Fettsäuren (vgl. S. 298). Als Kalilauge verwenden wir eine derart gestellte, daß 10°c genau 1°s Margarinsäure, oder 100°c = 1000:270 = 37°c,037 Normalsäure neutralisiren. Bezeichnet man nun mit  $\alpha$  die Anzahl von Zehntelcubikcentimeter, welche zur Neutralisation von 1°s irgend welcher Fettsäuren nöthig sind, so ergibt sich zwischen  $\alpha$  und  $\alpha$  die

Beziehung:  $a = \frac{270 \times 100}{\alpha}$ .

Um nun den Neutralfettgehalt N zu bestimmen, titrirt man 1º des getrockneten und tiltrirten Fettes, wenn der Neutralfettgehalt wie namentlich bei Talg sehr hoeh ist, unter Zufügen von etwas Aether mit obiger Lauge. Bezeichnet man die Anzahl der verbrauchten Zehnteleubikeentimeter mit n und nimmt man an, daß sich die verschiedenen Triglyceride gleichmäßig zersetzen, so ergibt sich der Gehalt an freien Fettsäuren:

$$F = \frac{100 n}{\alpha}$$
, also  $N = 100 - \frac{100 n}{\alpha}$  Proc. auf Fett.

Unter Anwendung oben entwickelter Formeln sind dann die allgemeinen Gleichungen für ein Fett vom Neutralfettgehalt N und vom Moleculargewicht der Fettsäuren a folgende:

$$f = \frac{100[1 - (n:\alpha)]}{100} \frac{300 a}{3a + 38} + 100 \frac{n}{\alpha} \quad \text{und} \quad g = \frac{100[1 - (n:\alpha)]}{100} \frac{9200}{3a + 38}.$$

Bei einer großen Anzahl von Fettsorten aller Herkunft wurde obige Methode angewendet und führte zu folgenden Ergebnissen: Die Moleculargewichte von Talgfettsäuren sehwanken zwischen 280 und 274 und zwar so, daß harte Talge mehr an 280 und weiche (wohl Margarinsäure haltige) sich mehr an 274 nähern. Für Palmöle ist das Moleculargewicht annäherud 270, so daß man im Allgemeinen keine zu großen Fehler begeht, wenn man sowohl für Talge, als für Palmöle und Gemische beider behuß Vergleichung ein für alle Male das Moleculargewicht 270 annimmt; dies vereinfacht die obige Methode bedeutend; denn dann ist der Neutralfettgehalt N=100-n und obige Formeln vereinfachen sich auf:

$$f = 95,52 \frac{100-n}{100} + n$$
 Proc. und  $g = 10,85 \frac{100-n}{100}$  Proc.

Bedenkt man nun, daß alle Fette mehr oder weniger 1 bis 1,5 Proc. Albumin oder Cellulose enthalten, welche selbst durch Filtration nicht zu entfernen sind, aber wohl beim Zersetzen der aus ihnen hergestellten Seife mit verdünnter Schwefelsäure als feine graue Haut sichtbar werden, bedenkt man ferner, daß Tripalmitine weniger Fettsäuren als 95,5 Proc.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. Dalican, Annales industrielles, 1880 S. 116. Hausamann 1881 240 62. Gröger 1882 244 303.

aber mehr Glycerin als 10,85 Proc. geben, so dürften obige Formeln wohl noch eine Veränderung erfahren. Da es aber in jedem einzelnen Fall kaum möglich ist, alle diese Umstände gehörig zu würdigen, so haben wir für alle Fette die folgenden Werthe genommen, welche, da sie vergleichsweise gebraucht, wenn auch nicht absolut richtig, so doch ganz gut brauchbar sich erwiesen haben, nämlich:

$$f = 94.5 \frac{100 - n}{100} + n$$
 und  $g = 10.5 \frac{100 - n}{100}$ ,

oder f = 94,5 und g = 10,5, wenn n = 0 und f = 100, und g = 0, wenn n = 100, d. h. bei einer Zunahme des Nentralfettgehaltes N von 0 bis 100 nimmt der Fettsäuregehalt um 5,5 Proc. zu, der Glyceringehalt aber um 10,5 Proc. ab; es ergeben sich daher die allgemeinen Formeln:

$$f = 100 - 0.055 N$$
 and  $g = 0.105 N$ ,

welche heute als Grundlage für die Beurtheilung der Ausbeute hier gebraucht werden. Zur Bequemlichkeit wurden die Werthe von f und g auf einer Tafel graphisch dargestellt und gestattet dieselbe das Ablesen der Werthe bis auf halbe Procent Neutralfett.

Zur Werthbestimmung der Fettsäuren benutzt man die vorhin erhaltenen Proben, nachdem man dieselben auf einen etwaigen Gehalt an Neutralfett geprüft hat. Zu diesem Zwecke löst man ungefähr 1g derselben in heißem Alkohol und fügt concentrirte Ammoniakflüssigkeit hinzu. Spuren von Neutralfett machen sich dann durch deutliche Trübung der vorher hellen Lösung bemerkbar. Sind die Fettsäuren als frei von Neutralfett befunden, so mifst man mit einem in 0,10 getheilten Thermometer den Erstarrungspunkt. Dieser ist gegeben durch den höchsten Punkt, welchen das Thermometer erreicht, wenn man die in einem ungefähr 2cm weiten Glascylinder befindlichen Fettsäuren in dem Augenblick umrührt, in welchem die Gefäßwandungen sich mit Krystallen bedecken, und nun das Thermometer sich selbst überläfst. Wiederholt man diese Bestimmung sofort mit den eben gebrauchten Fettsäuren wieder, so tindet man gewöhnlich eine Differenz bis zu 0.40.

Unter den bisher veröffentlichten Tabellen zur Bestimmung der Menge der festen Fettsäuren sind die von Palmöl und Talg stets als gleichwerthig betrachtet worden. Es schien aber eine Unterscheidung geboten und wurden deshalb für beide Fettsäuren auf empirischem Wege Tabellen mit vieler Mühe angefertigt. Zu diesem Zwecke wurde durch wiederholtes Pressen von Fettsäuren sowohl Talgstearin, als auch Palmölstearin hergestellt; ersteres hatte einen Erstarrungspunkt von 54,8°, letzteres von 55,4° und mit Hilfe dieser und eines durch Filtriren unter Abkühlung hergestellten dünnen Oleïns von 5,4° Erstarrungspunkt wurden von 0,5 zu 0,5 Proc. Gemische gemacht, deren Erstarrungspunkte möglichst genau bestimmt wurden. Beim graphischen Auftragen bekamen wir eine ziemlich gleichmäßig verlaufende Curve für Talg- sowohl, wie

für Palmölfettsäuren. Um nun einen Vergleich zwischen beiden zu ermöglichen, war es nöthig, dieselben auf Stearin von gleichem Erstarrungspunkt zu reduciren, und dies geschah für die Werthe 48, 50 und 520 in folgender Weise.

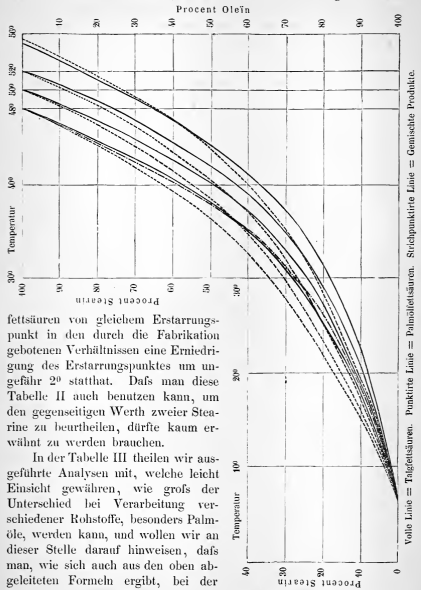
Aus der Curve für Talg z. B. sieht man, daß ein Gemisch aus 65 Th. Stearin von 54,80 und 35 Th. Oleïn gleichwerthig ist im Erstarrungspunkt einem Stearin von 480, d. h. ein Gemisch von 6,5 Th. Stearin von 54,80 und 3,5 + 90 Th. Oleïn ist gleichwerthig einem Gemisch von 10 Th. Stearin von 480 und 90 Th. Oleïn. Sucht man nun aus der Curve für Talgstearin von 54,80 die Erstarrungspunkte für 1, 2, 3 . . . 10 mal 6,5 Proc. Stearin mit Oleïn auf und trägt sie als Erstarrungspunkte von Gemischen von 10, 20 . . . . 100 Th. Stearin von 480 mit 90, 80, 70 . . . . 0 Th. Oleïn auf, so erhält man in diesem Fall für Talgfettsäuren und auf dieselbe Weise für Palmölfettsäuren je eine Curve, welche sich auf Stearin von 480 beziehen. Beide sind nun so verschieden, daß es wohl rathsam scheint, Talg- und Palmölfettsäuren nicht wie bisher nach Tabellen von Dalican und Droux in gleicher Weise zu beurtheilen.

In der folgenden Tabelle II sind die Werthe für Talg- und Palmölfettsäuren bis 35° in je 5° und von da ab von Grad zu Grad angegeben und umstehend die mit Hilfe der Tabellen ausgeführten Curven abgedruckt:

Tabelle II.

Vom Palmölfettsäuren enthalten Proc. Stearin von Talgfettsäuren enthalten Proc. Stearin von Erstarrungs-520 55.4048050052054.80480 500 punkt 50 2,6 3,2 2.72.3 2.1 4.2 3.6 3.2 10 5.7 4.8 7,5 6.6 10.2 9.8 7.8 6.6 15 9,7 8.2 11.0 13.0 11.420 17.4 15,0 14,4 14.812.626,222.4 19.3 16.219.2 17.0 25 23.2 21.418.3 30 34.0 30.5 26.6 22.3 27.9 34.530.225.8 40.8 35.8 29.8 39.535 45.627.6 36.9 32.543.2 38.0 31.8 42,5 36 48.5 34.9 29.640.3 33,6 46.0 40.037 51.8 45.5 42.637.5 32.055,5 48.8 42.635.8 49.538 53.245.840.3 34.3 51.8 45.6 38.239 59,2 43.537.0 57.8 49.655.248.6 40.6 40 63.0 47.0 62.253.5 40.041 66.6 58.7 52.043.042.950.5 42 70.5 62.255,2 45.566.6 57.648.571.862.054.046.0 43 74.8 66.0 58.8 58.449.8 77.0 66.270.262.0 51.4 44 79.262.653.0 66.0 54.3 81.8 71.045 84.0 74.567.0 56.8 69,8 75.8 46 89.4 78.8 57.8 87.5 71.560.8 83.0 74.061,0 93.3 80.9 94.3 47 87.2 76.6 65.0 88,0 100.0 78.665.0100,0 48 81.7 69.583.5 69.193.0 94.249 74.5 87.0 100,0 50 100.0 89.0 73.493.579.8 94.578.0 51 84.8 100.082.8 52 100.090.187.6 53 95.3 92.2 54 100.0 (54.8)97.5 55 100.0 55.4

Bei Benutzung obiger Zahlen thut man gut, wenn man annäherungsweise die Ausbeute an Stearin aus gemischten Fetten bekommen will, darauf Rücksicht zu nehmen, daß beim Mischen von Talg- mit Palmöl-



Verarbeitung verschiedener Sorten Palmöl, wenn der Neutralfettgehalt hoch ist, mehr Glycerin, dafür aber weniger Fettsäuren, wenn die Palmöle aber bereits stark zersetzt sind, weniger Glycerin, aber mehr Fettsäuren erhält, so daß einer Mindergewinnung von 1,05 Proc. Glycerin eine Mehrleistung von 0,55 Proc. Fettsäuren entspricht. Unter Berücksichtigung der jeweiligen Preise wird es nicht schwer sein, zu entscheiden, welche Palmölsorten augenblicklich am vortheilhaftesten sind. In der Tabelle III sind die Zahlen entweder Mittelwerthe, oder, wo deren zwei stehen, die beobachteten Grenzen:

Tabelle III.

	Tabelle III.									
Name	Wasser	Schmutz	ErstarrPunkt der Fettsäuren	Neutralfett						
Palmöle.										
Congo Saltpont Addah Appam Winnebah Fernando-Po Brafs New-Calabar Niger Accra Benin Bonny Gr. Bassa Cameroons Cap Lahon Cap Palmas Half Yack-Yack Lagos Loando Old-Calabar Gold-Coast Sherbro Gaboon	0,78 bis 0,95 3,5 bis 12,5 4,21 3,60 6,73 2,68 3,05 3,82 3,0 2,2 bis 5,3 2,03 3,0 bis 6,5 2,4 bis 13,1 1,8 bis 2,5 3,6 bis 6,5 9,7 1,9 bis 4,2 0,5 bis 1,3 1,5 bis 3,0 1,3 bis 1,6 1,98 2,6 bis 7,0 2,0 bis 2,8	0.35 bis 0.7 0.9 bis 1.7 0.35 0.596 1.375 0.85 2.00 0.86 0.70 0.60 0.20 1.2 bis 3.1 0.6 bis 3 0.2 bis 0.7 0.7 bis 1.5 2.70 0.7 bis 1.5 2.70 0.3 bis 0.6 1.0 bis 1.9 0.3 bis 0.8 0.50 0.3 bis 0.7 0.50 0.3 bis 0.7	45.90 46,20 41,15 45,0 45,6 45,90 45,1 45,0 41,0 41,5 41,6 41,6 41,6 41,10 42,10 39 bis 41,3 45 41.5 41.5 41.5 41.5 41.5 41.5 41.5	16 bis 23.0 15 bis 25 18.0 25.0 20.0 28 35.5 40.0 40.0 bis 47.0 53 bis 76 59 bis 76 444.0 bis 88,5 41 bis 70,0 67 bis 83 55 bis 69 67 55 bis 77,0 58 bis 68 68 bis 76 76 bis 83 69 60 bis 74 79 bis 93.0						
	Fette a	nderer Herk	unft.							
Talge	0.1 bis 12.0 0,38 bis 2,4 ————————————————————————————————————	0.1 bis 2.0	40,0 bis 46 38 bis 44 50.5 46.1 44.5 40,7 bis 42.3 40.3 40.05	90 bis 100 88 bis 100 97.0 96.0 97.0 82 bis 96 60 bis 75 50.0						
öl <sup>3</sup>	14.25	_	34,0 23,0	87.0						

Zum Schlus theilen wir noch eine ebenfalls auf empirischem Wege erhaltene Tabelle IV mit, welche dazu dienen soll, den Gehalt der Fabrikationsprodukte, als sogen. Residu, Oleïn u. dgl., an dünnem Oleïn von

44.0

Stearin grease .

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Enthält bis 4.5 Proc. Asche, welche theilweise als Seife vorhanden.

<sup>3</sup> Enthält viel eines rothbraunen Farbstoffes.

 $5,4^0$  und gemischtem Stearin von  $48^0$ , d. h. den ungefähren Werth derselben zu bestimmen:

Tabelle IV.

Tabelle IV.											
Erstarrungs- punkt	Proc. gemischten Stearins von 480	Erstarrungs- punkt	Proc. gemischten Stearins von 480	Erstarrungs- punkt	Proc. gemischten Stearins von 480						
5,4 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18	0,3 0,8 1,2 1,7 2,5 3,2 3,8 4,7 5.6 6,6 7.7 8,8 9,8 11,0	20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 33 34	12,1 13,2 14,5 15,7 17,0 18,5 20,0 21,7 23,3 25,2 27,2 29,2 31,5 33,8 36,6	35 36 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48	39,5 43,0 46,9 50,5 54,5 58,9 63,6 68,5 73,5 78,9 83,5 89,0 94,1 100,0						
13	11,0	94	36,6								

Die im Obigen entwickelten Zahlen auf ihre Brauchbarkeit zu prüfen, sind wir seit längerer Zeit beschäftigt: da aber solche Versuche namentlich bei dem Verseifungsprozefs mit Schwefelsäure viel Mühe und Zeit beanspruchen, so sind wir heute noch nicht in der Lage, einschlägige Zahlen mittheilen zu können; doch würde es uns sehr freuen, wenn auch von anderer Seite in dieser Richtung hin irgend welche Versuche unternommen würden. Ueber den Verseifungsprozefs selbst, namentlich aber über die Einwirkung von Schwefelsäure auf Oelsäure bezieh. auf Oelsäuretriglyceride haben wir auch umfangreiche Versuche im Kleinen und Grofsen angestellt, ohne jedoch zu einem endgültigen Abschlufs bis heute gekommen zu sein. Wir benutzen daher diese Gelegenheit, uns den Gegenstand vorläufig vorzubehalten.

Gouda, im Mai 1882.

# Ueber die Anwendung von Baeyer's künstlichem Indigo.

Im Bulletin de Rouen, 1881 S. 325 bespricht H. Schmid die Anwendung des von A. Baeyer entdeckten künstlichen Indigos (vgl. 1881 239 402, 495). Wegen der historischen Einleitung verweisen wir auf die Originalarbeit.

Die Orthonitrophenylpropiolsäure wird in Form einer gelblichen Paste mit 25 Proc. Trockengehalt in den Handel gebracht. Ein schwaches Reductionsmittel in alkalischer Lösung genügt bei einer Temperatur von 31°, um das Blau gut fixirt auf dem Gewebe entstehen zu lassen.

Die ursprünglich von der Badischen Anilin- und Sodafabrik angegebene Vorschrift lautet: 40g Propiolsäure in Teigform werden mit 10g

fein gepulvertem Borax in 70° Stärkeverdickung eingerührt und kurz vor dem Druck 15° xanthogensaures Natron zugegeben, welches sich in dem Gemenge sehr leicht löst. Nach dem Druck wird getrocknet und in der warmen trockenen Hänge verhängt; je nach der Temperatur entwickelt sich die Farbe mehr oder weniger schnell; auch genügt nach Angabe Schmid's ein einziger Durchgang in dem Mather und Platt'schen Continue-Fixirungsapparat, während in der kalten Hänge 48 Stunden nothwendig sind.

Trotz kräftigen Waschens hängt der Waare ein höchst unangenehmer, an Mercaptan erinnernder Geruch an; um diesen weg zu bringen, soll man die Stücke mit einer kochenden Lösung von 10g krystallisirter Soda im Liter Wasser einige Zeit lang behandeln, oder sie durch kochendes Wasser ziehen. <sup>1</sup> Man seift bei 30 bis 400 unter Vermeidung höherer Temperatur.

Will man zur Erreichung hellerer Töne die oben angegebene Farbe verwenden, so muß das Xanthogenat auf die Weise vermehrt werden, daß man mit einer Verdickung versetzt, welche im Liter 100s xanthogensaures Natron enthält; die Boraxmenge ist berechnet, um das neutrale Natriumsalz der Orthonitrophenylpropiolsäure zu bilden. An seiner Stelle kann man die äquivalente Menge Soda oder essigsaures Natron anwenden; ein Uebersehuß von Alkali vermindert die Löslichkeit der Alkalisalze der Orthophenylpropiolsäure. Kaustische Alkalien im geringsten Ueberschuß sind gefährlich und führen in Folge Bildung von Isatin Verluste herbei.

Die Stärkeverdickung kann nach Belieben durch Traganth ersetzt werden; gebrannte Stärke und Senegalgummi schwächen die Farbe, abgesehen davon, daß Borax erstere zum Coaguliren bringt. Bei einem Preis von 44 M. für 1<sup>k</sup> Propiolsäure in Teigform von 25 Proc. Trockengehalt kostet unter der Voraussetzung, daß der Uebergang in Indigblau theoretisch und ohne Verlust vor sich geht, 1<sup>k</sup> des letzteren auf dem Gewebe fixirt gegenwärtig 70,40 M. Es ist jedoch anzunehmen, daß sekundäre Reactionen (Bildung von Isatin) die Ausbeute verringern und der Preis in diesem Verhältniß vermehrt wird. 1<sup>l</sup> der oben angegebenen Druckfarbe, welche ein ziemlich dunkles Blau liefert, kommt auf 4 M. zu stehen.

So geistreich die Wahl des xanthogensauren Natrons als Reductionsmittel vom ehemischen Standpunkt aus ist, so unglücklich ist sie in gewissen anderen Beziehungen. Das Xanthogenat gestattet die Desoxydation der Nitrophenylpropiolsäure ohne Beihilfe einer hohen Temperatur oder von Dampf, ja letzteres ist sogar schädlich. Die gewöhnlichen Reductionsmittel, welche seine Mitwirkung nöthig haben, liefern sehlechte

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Auch durch eine mehrmalige Passage durch den Mather und Platt'schen Auflinschwarz-Kessel kann dieser Zweck erreicht werden. Ref.

Resultate: es bildet sich Orthonitrophenylacetylen oder Isatin anstatt Indigblau.  $^2$ 

Das xanthogensaure Natron entsteht durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf eine alkoholische Lösung von Natronhydrat; es kommt in Form eines gelbliehen krystallinischen Pulvers (zu 1,60 M. für 1k) in den Handel, besitzt aber einen unangenehmen Geruch. Seine hauptsächliehsten Zersetzungsprodukte sind Kohlensäure, Alkohol, Schwefelwasserstoff. Die Nitrophenylpropiolsäure findet sich also der Einwirkung dieser sehwachen Reduction ausgesetzt, welche man in der Chemie so oft anwendet, indem man aromatische Nitroverbindungen in alkoholischer oder alkoholisch-ammoniakalischer Lösung einem Schwefelwasserstoffstrom aussetzt. Nun hat die Chemie zwar andere Stoffe von ähnlicher Wirkung zur Verfügung, so den Sulfoharnstoff, welcher sich unter dem Einflufs von Alkali in Ammoniak, Kohlensäure und Schwefelwasserstoff zersetzt. Das xanthogensaure Natron ist aber allen Stoffen sowohl in Bezug auf den Preis, als die schöne Reaction vorzuziehen.

H. Schmid hat die Wirkung des Sulfoharnstoffes an Stelle des xanthogensauren Natrons versueht und zwar in denselben Verhältnissen. Zur Hervorbringung der Reaction braucht man jedoch eine höhere Temperatur (50°), was den Vortheil bietet, daß sich die Druckfarbe besser hält. Ein anderer großer Vortheil ist die Abwesenheit jedes schlechten Geruches. Leider steht der Anwendung des Sulfoharnstoffes sein großer Preis entgegen; doch dürfte auch diesem Uebelstande abgeholfen werden, sobald sich die Industrie seiner Herstellung bemächtigt.

Leider ist die Wirkung des xanthogensauren Natrons nur zu sehr zuverlässig und verhindert daher vollkommen die Aufbewahrung der Druekfarbe. Schon nach einigen Stunden, namentlich im Sommer, bemerkt man eine Veränderung der Farbe; eine den Morgen nach ihrer Herstellung gedruckte Farbe ist um mehr als  $^{1}\!/_{3}$  geschwächt. Man ist also gezwungen, die Farbe kurz vor dem Gebrauch und gerade so viel herzustellen, als man verdrucken will. Um diesem Uebelstand abzuhelfen, kann man das Gewebe mit xanthogensaurem Natron klotzen, wobei nach Schmid's Ansicht für 1¹ Bad 200 bis 300s nothwendig sind.³

Was nun das mit Hilfe der Propiolsäure erhaltene Blau anlangt, so ist es lebhafter als das durch Färben mit natürlichem Indigo hervorgebrachte und es widersteht sogar stärker Reibungen und Seifen als das durch Färben erhaltene Indigblau, welches sich besonders bei dunklen Tönen häufig zum Theil nur mechanisch an der Oberfläche befindet und leicht abfällt. Das neue künstliche Blau läfst sich leicht mit Anilinschwarz,

<sup>2</sup> Der größte Uebelstand, welcher die Anwendung der schönen Baeyer'schen Erfindung auf ein verhältnißmäßig geringes Maß im Kattundruck beschräukt, ist der, daß der künstliche Indigo längerem oder stärkerem Dämpfen nicht widersteht, wodurch seine Combinirung mit anderen Dampffarben nahezu unmöglich wird.
Ref.
3 Die Referenten erhielten mit 100s im Liter sehr gute Resultate.

Cachou, überhaupt mit allen in Folge von Oxydation entstehenden Farben combiniren. Auch mit Dampffarben ist dies der Fall; nur muß man zuerst das Blau sich vollständig entwickeln lassen und die Waare ia nicht bei Druck dämpfen. Wegen seiner reducirenden Wirkung läfst sich das xanthogensaure Natron auch als Reserve unter Anilinschwarz anwenden. Eine Farbe bestehend aus: 60 Gummi Senegal (1k für 11), 20 Pfeifenerde (800s für 11), 10 xanthogensaurem Natron und 10 Wasser reservirt auch das stärkste Anilinschwarz. Die im Schwarz enthaltene Säure setzt die Xanthogensäure in Freiheit, die sich leicht in Alkohol und Schwefelkohlenstoff umsetzt und so zwei stark reducirende Stoffe hervorbringt. Schmid wendete diese Reaction an, um Indigblau unter Anilinschwarz zu reserviren. Das Blau reservirt schon wegen seiner Alkalität und Reductionsfähigkeit das Schwarz für sich selbst; nur verliert es dadurch die Fähigkeit, sich zur ursprünglichen Nüance zu entwickeln. Druckt man über das oben angegebene Propiolblau Anilinschwarz, so erhält man an den Berührungsstellen der beiden Farben ein helles Blau, während das übrige das Schwarz nicht berührende Blau die gewöhnliche dunkle Tönung gibt. Setzt man nun zu 11 Propiolsäureblau weitere 100g xanthogensaures Natron, so reservirt letzteres das Schwarz vollständig. Eine Vermehrung von xanthogensaurem Natron in dem Blau beschleunigt seine Entwickelung beträchtlich und sie übt keinerlei Einfluss auf das Endresultat aus; nur vermindert sich die Haltbarkeit der Druckfarbe im selben Verhältnifs, als man das xanthogensaure Natron darin vermehrt.

Die Eigenschaften des xanthogensauren Natrons, Kupfersalze unter Bildung von xanthogensaurem Kupfer gelb zu fällen, gestattet die Herstellung eines gemischten Grün. Fügt man nämlich zum Propiolblau einen mehr oder weniger großen Ueberschuß von xanthogensaurem Natron und führt nach der vollständigen Entwickelung des Blau durch Kupferlösung, so erhält man in Folge der Mischung des Gelb mit dem Blau mehr oder weniger ins Blau spielendes Grün. Das mit xanthogensaurem Kupfer 4 erzeugte Gelb widersteht Säuren und verdünnten Alkalien. Die auf die beschriebene Weise hergestellten Grün ertragen energisches Seifen; das Gelb ist sehr rein und lebhaft und in seinen hellen Tönen dem Cadmiumgelb ähnlich.

Lauber und Haußmann.

 $<sup>^4</sup>$  Wie  $\emph{H. Schmid}$  angibt, kann das xanthogensaure Kupfer an Stelle des Kupferrhodanürs (White paste) und an Stelle des Schwefelkupfers im Anilinschwarz verwendet werden.

## Herstellung von Rhodanaluminium.

Im Anschlus an die früheren Mittheilungen über die Verwendung der Rhodanverbindungen in der Kattundruckerei (vgl. 1880 235 156. 1881 241 464) veröffentlichen Lauber und Haufsmann in den Berichten der österreichischen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 41 eine billigere Herstellungsweise des Rhodanaluminiums.

Ein Hauptumstand, welcher der ausschliefslichen Anwendung des Rhodanaluminiums an Stelle des Acetates bisher entgegenstand, ist der hohe Preis des zur Darstellung nach der Storck'schen Vorschrift verwendeten Rhodanbariums, abgesehen davon, daß wegen des hohen Atomgewichtes des Bariums eine dementsprechend viel größere Menge von Rhodansalz nothwendig ist als bei der Anwendung der nachfolgend näher beschriebenen Methode, welche den großen Vortheil hat, den Preis des Rhodanaluminiums beinahe auf ¼ des mit Rhodanbarium erzeugten Rhodanaluminiums herabzudrücken.

Wie bekannt, wird bei der Gewinnung von Rhodanverbindungen mittels Schwefelkohlenstoff und Ammoniak in erster Linie eine Schwefelwasserstoff haltige Rhodanammoniumlauge gewonnen; zersetzt man nun dieselbe nach Verjagung des Schwefelwasserstoffes in geeigneten Apparaten mit der durch Titrirung festgestellten nöthigen Menge Kalk, so erhält man eine von Eisen freie, genügend reine Rhodancalcium-Rohlauge, welche sich behufs Versendung beliebig concentriren läßt und zur Darstellung von Rhodanaluminium vorzüglich eignet.

Die Darstellung des Rhodanaluminiums geschieht danach auf folgende Weise: In 5¹ kochendem Wasser werden 5k schwefelsaure Thonerde (Doppelalaun) gelöst, 250g Kreide eingerührt und hierauf 11¹,5 Rhodan-ealeium-Rohlauge von 30 Proc. (= 20⁰ B.) zugesetzt und kalt gerührt; nach dem Absetzen und Filtriren verwendet man die klare Lösung.

## Luftheizung von L. H. Hauber in München.

Eine sanitär und ökonomisch wichtige Erfindung, welche sich bereits in zahlreichen Ausführungen in München und neuerdings auch in Oesterreich glänzend bewährt hat, begrüßt Referent in der Luftheizung von L. H. Hauber (\* D. R. P. Nr. 7929 vom 15. Februar 1879 und Zusätze \* Nr. 16432 vom 11. Januar 1881 bezieh. Nr. 17009 vom 3. Mai 1881), welche dem Publikum zuerst durch den einstimmig votirten Dank des Münchner Magistrates im J. 1879, wiederholt 1880, bekannt wurde, dem sich im J. 1880 die Direktion der königl. Kunstgewerbeschule München anschlofs, welche die frühere Kelling'sche Heizanlage durch eine Hauber'sche ersetzt hat und der letzteren eine große Zukunft prophezeit. Klar im Grundgedanken und technisch vollendet in der Durchführung läßt dieselbe nichts zu wünschen übrig.

lässt dieselbe nichts zu wünschen übrig.

Die üblichen Caloriferen müssen bei großer Kälte überheizt werden, wobei nicht nur die Apparate schadhaft werden, was sich durch die geschwärzten Heizkammern deutlich zu erkennen gibt, sondern auch der Staub verbrennt, der sich an den nur durch die Schlupsthüren zugänglichen eingemauerten Apparaten

massenhaft sammelt. Die dergestalt in die Wohnräume geschaftte Luft ist ungesund und trocken. Bei sehr geringer Kälte muß aber wieder so wenig geheizt werden, daß die Verbrennung höchst unvollkommen erfolgt, also der

Brennmaterialverbranch verhältnismässig sehr groß ist.

Diesem allen bisherigen Luftheizungseinrichtungen anhaftenden prinzipiellen Uebelstande wird sehr sachgemäß durch Decentralisirung der Wärmequelle abgeholfen. Es werden transportable Füllöfen angewendet, welche, z. B. mit Duxer Nufskohle gefüllt, nur 18k wiegen und täglich um 6 Uhr Morgens (für eine um 8 Uhr zu benützende Schule) mit außen ganz gereinigten Flächen in die Heizkammer eingebracht und dann mit trockenem Holz angezündet werden. Die Anzahl der zur Verwendung gelangenden Füllösen, Heizelemente genannt, hängt von der Größe der zu erwärmenden und zu ventilirenden Lokalitäten und von dem Grade der äußeren Temperatur ab. Der Gesammtzahl der vorhandenen Heizelemente entsprechend, sind auf einer Gussplatte am Fussboden der überwölbten Heizkammer abgedrehte Cylindersockeln aufgeschraubt, deren Luftschieber durch eine gemeinsame Zugstange von der Außenseite der Heizkammer regulirt werden, wodurch die Geschwindigkeit der Verbrennung der äußeren Temperatur angepasst wird. Die Menge der nach Bedarf zuzuführenden Luft ist an einem äußerlich angebrachten Zifferblatte meßbar und ebenso ist die Temperatur in der Heizkammer von der Stirnwand der Heizkammer durch ein passend eingerichtetes Thermometer ablesbar.

Für jedes Heizelement ist ein gusseiserner Rauchrohrstutzen mittels einer Gussplatte an die Heizkammerwand angeschraubt, dass der in die Heizkammer getragene und auf seinen Sockel aufgestellte Füllofen von selbst ohne irgend welche Dichtung sich genau mit seiner Rauchabzugsöffnung an den vertikalen befestigten Rohrstutzen anlegt, der sich seinerseits in ein Blechrohr fortsetzt, welches in das nächst der Decke der Heizkammer befindliche gemeinschaftliche Sammelrohr einmündet, um die Gase in den Kamin zu führen. Die Verbrennung der Kleinwürfelkohle erfolgte vollständig rauchfrei von oben nach unten fortschreitend in der Art, dass die aus der vorgewärmten Kohle sich entwickelnden Gase stets die in Brand befindliche glühende Kohlenschicht durchziehen müssen. Die 8k Nusskohle eines Heizelementes reichen auf 5 bis 10 Stunden aus, während welcher Zeit keinerlei Arbeit in der Heizkammer erforderlich ist. Die Füllung der Elemente erfolgt mittels eines beigegebenen praktischen Apparates in

2 Minuten für 5 Elemente.

In Folge der vorzüglichen Verbrennung ist der Zug immer so stark, daß an dem etwa undichten Anschlus des Cylinders an den festen Rohrstutzen immer nur Luft eindringen, niemals aber Gase in die Heizkammer gelangen können. Wie oft sieht man doch an unseren Thonöfen durch entstandene Klüfte das Feuer lustig durch und kann man sich überzeugen, das immer nur Lust in den Ofen einströmt, wenn die Heizanlage sonst nicht fehlerhaft ist, wie dies allerdings vorkommen kann, wenn das Rauchrohr etwa horizontal statt unter 450 in den Kamin mündet. Besonders zweckmäßig sind die aus einem kleinen Gußstück bestehenden pyramidalen Etagenroste. Die zuströmende Luft wird der Heizkammer selbst entnommen, worin in dem Falle, als für technische Zwecke nur mit Circulation gearbeitet wird, auch ein ökonomischer Vortheil liegt. Der in der Heizkammer befindliche Wasserverdunstungsapparat besitzt sehr große, aber von außen im Verhältniß von 3:5 regulirbare Oberfläche, so daß die Luft gerade auf 50 bis 60 Procent der Maximalfenchtigkeit gebracht werden kann. Die Ausströmungsöffnungen in den Lokalitäten sind reichlich bemessen, so daß kein sehr schädlich austrocknend wirkender warmer Zug entsteht, wie sonst bei den meisten Luftheizungen, und dass für den Kopf und Stunde 10 bis 12cbm erwärmte Lust eintreten, was vollkommen genügt. Für jedes Zimmer ist ein besonderer Luftkanal angeordnet, welcher sowohl an der Mündung in der Heizkammer, wie an jener in das Zimmer eine stellbare Klappe besitzt. Durch erstere wird das Maximum der warmen Lust regulirt, durch letztere kann die Menge derselben beliebig vermindert werden. Nur für Krankensäle benöthigt man bis 45cbm.

Die Heizkammer ist ausgeweißt und bleibt rein zum Beweis, daß keine Gase in dieselbe treten. Die Asche wird sammt dem Cylinder täglich Abends hinausgetragen und draußen erst entleert. Nur bei sehr großer Kälte wird

jeder Cylinder ein zweites Mal gefüllt und abgebrannt.

Die Ersparniss an Brennmaterial gegen die bisherigen Caloriseren beträgt 47 bis 60 Proc., so dass diese Ersparnis bei der technischen Hochschule in München von der ausführenden Firma F. S. Kustermann mit jährlich 8000 M. vertragsmäßig gesichert wird, falls die begonnene Einführung, welche bereits 3687 M. Ersparniss ergeben hat, ganz durchgeführt wird. Diese Ersparniskapitalisirt gibt 3 sache Deckung der Kosten bei viel gesünderer Lust und bequemerem Betrieb.

Ein sehr maßgebendes Gutachten des Oberbaurathes Siebert in München vom 6. Februar 1882, fußend auf genauer Prüfung der seit mehreren Jahren in eine Reihe von Staats-, Gemeinde- und Privatgebäuden zur vollständigen Zufriedenheit der Betheiligten als Ersatz älterer Apparate eingeführten Hauber schen Centralheizung hebt 8 Vorzüge und keinen Nachtheil gegen die früheren Einrichtungen hervor und sagt zum Schluß: "Ueberdies werden in sanitärer Richtung durch das in Rede stehende System die denkbar besten Verhältnisse geschaffen; es wird die größte Feuersicherheit geboten und alles dies mit Ersparungen an Betriebskosten, welche nach ihrem Kapitalwerthe mehrfache Deckung für die Kosten der Anlage bieten." Diese Punkte werden auch von anderer Seite bestätigt, z. B. von der Maschinenfabrik Noback und Fritze in Prag, deren Hauberschen Luftheizapparat der Berichterstatter geprüft und ihn zu vorstehender Mittheilung veranlaßt hat.

#### Ueber Schachtseile und Seilkosten.

Wenderoth in Saarbrücken berichtet in der Zeitschrift für Berg-, Hüttenund Salinenwesen, 1882 S. 77 über die vom kgl. Oberbergamt zu Dortmund und der kgl. Bergwergsdirektion zu Saarbrücken an Förderseilen gesammelten statistischen Erhebungen.

Im Zeitraum von 1877 bis 1880 wurden im Dortmunder Bezirk 722 Stück, im Saarbrückner Bezirk 286 Stück Seile beobachtet. Die Seilkosten für 1 Meter-Tonne stellen sich im Saarbrückner Bezirk fast überall höher als im Dortmunder, weil in ersterem die Seile auch zur Seilfahrt benutzt, daher bald abgelegt

werden. Die plötzlichen Seilbrüche betrugen im Bezirk:

1			Dortmund	Saarbrücken
Im	J. 1877		8.98 Proc.	7,96 Proc.
	1878	,	9.40	1,80
	1879		5.23	6,89
	1880		4.70	3.13

Die durchschnittliche Nutzleistung eines Seiles betrug im Dortmunder Bezirk mehr wie das doppelte als im Saarbrückner. Die Kosten für jede geförderte Meter-Tonne sind fast durchwegs von Jahr zu Jahr abnehmend. Die Bandseile aus Gußstahl oder Eisen stellen sich viel höher im Preise als Rundseile aus gleichem Material. Bandseile aus Aloëfaser zeigten sich im Dortmunder Bezirk billiger als Gußstahlrundseile. Trotzdem sind sie auf den Gruben der beiden erwähnten Bezirke nur ausnahmsweise im Gebrauch, während sie in Belgien und Frankreich auf fast allen Gruben angewendet werden und den Vortheil der Ausgleichung der Seillast gewähren. Bei den Gußstahlseilen werden die gemachten ungünstigen Erfahrungen wohl ihren Grund in der nicht entsprechenden Qualität des Drahtes haben und dürfte ein Draht, welcher bei der Bruchbelastung eine größere Dehnung als 2 Proc. zeigt, wesentlich günstigere Resultate liefern.

Eisenrundseile zeigen sich bei gutem Material und nicht allzu großer Förderteufe noch immer als die ökonomischesten. Gute Behandlung der Seile übt einen sehr wesentlichen Einfluß auf deren Dauer aus. Zum Aufbewahren der Reserveförderseile sollen nur trockene, gegen Witterungseinflüsse geschützte Räumlichkeiten verwendet werden. Die Seile müssen in gewissen Zeiträumen geschmiert werden (vgl. 1882 244 \* 280). Bei nassen Schächten kann das Schmieren

alle 8 bis 14 Tage nöthig sein. Die Schmiere darf nicht hart werden, da sich unter derselben in den Vertiefungen zwischen den Litzen Rost bilden würde,

Neuerer Zeit wurden mittels einer Presse auf der kgl. Grube Friedrichsthal bei Saarbrücken von Ingenieur F. Baumann Zerreissversuche an Drahtseilen in der Absicht angestellt, die verschiedenen gebräuchlichen Befestigungsweisen der Kabel zu studiren, über welche in der Zeitschrift für Berg- und Hüttenwesen, 1881 S. 57 berichtet wird. Wenn in dieser Presse der Maximaldruck von 200st angewendet wird, so kann eine Spannung von 141t hervorgerufen werden. Die stärksten in der Anwendung vorkommenden Seile reißen aber schon bei 30t. Es wurden zuerst drei Stahlseile untersucht, eines von 28mm Durchmesser mit 7×7 Drähten und Hanfseelen, mit 250qmm Drahtquerschnitt; eines von 29mm Durchmesser mit 6×11 Drähten und Hanfseelen, mit 200qmm Drahtquerschnitt und ein Bandseil von 60mm Breite, 13mm Dicke aus 6 Strängen, jeder aus 4 Litzen mit Hanfseelen und 6 Drähten, mit 238qmm Drahtquerschnitt. Der Rifs erfolgte bei 127, 133 bez. 127k für 14mm Drahtquerschnitt. Als beste Befestigungsweise ergibt sich die Baumann'sche (vgl. 1881 239 \* 21), bei welcher das Ende des runden Kabels in einen konischen Muff mit 3 Keilen befestigt ist und wo die Spannung mittels einer eingegossenen, die Oberfläche des Seiles genan umgebenden Metalllegirung gleichmäfsig vertheilt ist, oder statt des Metalles Keile angewendet sind, welche mit gezahnten Flächen direkt an dem Seile sitzen.

#### M.

#### Grofse Drehbank.

Nach Stahl und Eisen, 1882 S. 271 befindet sich eine der größten, wenn nicht die größte, Drehbank des Continentes seit etwa 1/2 Jahre in den Werkstätten der Firma Haniel-Lueg in Düsseldorf in Betrieb und wurde von der Chemnitzer Werkzeugmaschinenfabrik, vormals Joh. Zimmermann in Chemnitz geliefert. Dieselbe dient zur Bearbeitung schwerer Kurbelwellen, sowie sonstiger Gufs- und Schmiedestücke von außerordentlichen Abmessungen. Die Spitzenhöhe beträgt 1200mm, eine freie Länge zwischen den Spitzen von 12m,7 bei 18m Gesammtlänge des Bettes, auf welchem außer dem äußerst kräftig construirten Spindelkasten und dem Reitstock noch vier von einander unabhängige, auf dem Bette einstellbare und beliebig ein- und ausrückbare Supporte stehen. diesen befinden sich je zwei auf einer Seite des Bettes und werden durch je eine besondere Transportwelle selbstthätig bewegt. Der Spindelstock und der Reitstock sind seitlich verstellbar und die zum Drehen eines genauen Cylinders erforderliche Stellung wird durch federnde Druckstifte bezeichnet. Zur Führung je zweier Supporte dienen je zwei Prismen, so daß deren im Ganzen vier vorhanden sind. Die Breite über diesen gemessen beträgt 2350, die Betthöhe 650mm. Die Bank ist so eingerichtet, dass mit 3 fachem, doppeltem oder ohne Rädervorgelege gearbeitet werden kann und liegt die Antriebstufenscheibe daher direkt auf der Hauptspindel, welche aus Stahl besteht, im Lager an der Planscheibe 320mm Durchmesser hat und 0.7 bis 272 Umdrehungen in der Minute machen kanu.

Zur Bearbeitung der Kurbeln und Kurbelzapfen an den gekröpften Wellen ist ein besonderer Apparat vorhanden, welcher, wie der ganze Bewegungs- und Arbeitsmechanismus dieses kolossalen Werkzeuges, sehrzweckmäßig construirt ist.

Die Leistungsfähigkeit dieser Bank ist ihren Abmessungen entsprechend eine ganz außerordentliche; sie schneidet Späne von 40mm Breite bei 3mm Anzug, so daß diese sich bis zu 9mm Dicke außstauchen. In einzelnen Fällen wurden großes Kurbelwellen mittels dieses Werkzeuges in  $^{1}$ 3 der Zeit fertig gestellt, welche früher bei den bereits vorhandenen schweren Bänken beansprucht wurde; der Kraftbedarf für dasselbe beträgt 3 bis  $4^{\rm e}$ .

## Falzziegel von W. Ludowici in Ludwigshafen.

Es kommt häufig vor, dafs bei anstofsenden Dächern, Hauben u. dgl. das Wasser in größeren Mengen direkt in die Fuge und dann in die Falze dringt, was ein Ueberlaufen nach innen zur Folge hat. Um die Falze gegen dieses direkte Wasser zu schützen, braucht nur in dem unteren Falz ein Stab  $\boldsymbol{a}$  seitlich und der ganzen Länge nach angebracht zu werden, von solcher



Wasser verhindert. (Vgl. als Zusatz zu \* Nr. 16757.)

Breite wie der Spielraum der Ziegel, und dem entsprechend an dem oberen Falz ein Stab b, welcher diesen überdeckt. Hierdurch wird, auch wenn die Ziegel aus einander gerückt sind, ein doppelter Schluß der Falze erzielt und das Eindringen von (Vgl. \* D. R. P. Kl. 37 Nr. 17940 vom 4. September 1881

#### Kraftbedarf der Holländer.

Nach einer Mittheilung im Paper Trade Journal bezieh. in der Papierzeitung, 1882 S. 589 ergab sich durch praktische Versuche beim Mahlen von Lumpen im Ganzholländer, also beim Feinmahlen, folgender Kraftbedarf für Holländer von: 115k oder 250 Pfund engl. Stoffgehalt 16.25e

Holländer von 455k (1000 Pfund) und mehr werden jedoch zum Feinmahlen

als zu groß gehalten.

Die aus obiger Aufstellung ersichtliche Kraftersparnis bei Anwendung großer Holländer stimmt auch mit unseren Beobachtungen überein. Es ist unbegreislich, dass Fabrikanten, welche dies wissen und außerdem im Stande sind, die ungeheure Ersparnis an Anlage- und Betriebskosten, welche man mit großen Holländern (gegenüber den kleinen) erzielt, zu ermöglichen, mit Neuanlagen häusig noch beim Alten bleiben.

Der Durchmesser der Walzen wächst, nach derselben Quelle, mit der Größe

der Holländer folgendermaßen:

115k Gehalt 75cm 180 , 85 · 225 , 90 360 , 105 455 , 115 Walzendurchmesser.

## Ueber die Zerstörung des Eisens durch Wasser.

R. Cowper (Chemical News, 1882 Bd. 45 S. 105) untersuchte einen grauen Absatz, welcher sich im Condensator des Schiffes "Spartan" gebildet hatte. Die leicht zerreibliche Masse besaß 2,63 sp. G. und bestand aus:

CITCIDITOTIC MICE		LULL	~,00	p. G. and b	cotana atto.	
				Kohlenstoff Wasserstoff	12,57 $0.24$	
Unlösliches .			31,84	,	/ SiO <sub>2</sub>	16,98
			,	)	$17,54 \begin{cases} \text{Fe}_2 \tilde{\text{O}}_3 \\ \text{Al}_2 \text{O}_3 \\ \text{CaO} \end{cases}$	0,12
				Asche	$17,54$ $Al_2O_3$	0,06
Kupferoxyd .			0,38		/CaO	0.15
Eisenoxyd			2.21		! MgO	0.02
Eisenoxydul .			42.33		_	•
Thonerde			0.16			
Manganoxyd .			1.02			
Kobaltoxyd .			0,05			
Natron			0.11			
Phosphorsäure			5.24			
Schwefelsäure .			0.31			
Chlor			2.08			
Vanadinsäure .			0.11			
Wasser			16,71			
		-1	102,55			
			102,00			

Bemerkenswerth ist der hohe Gehalt dieses Absatzes an Eisenoxydul, während metallisches Eisen fehlte.

J. Farquharson (Iron, 1882 Bd. 20 S. 47) hat zur Prüfung der Einwirkung von Salzwasser auf Eisen und Stahl je 6 Platten von Eisen und Stahl parallel und

25mm von einander entsernt in eine mit entsprechenden Rinnen versehene Holzkiste eingesetzt und die ganze Vorrichtung im Hafen von Portsmouth ins Wasser gesetzt, nachdem 3 Plattenpaare unter sich durch Eisenstreifen verbunden waren, während bei den 3 übrigen Plattenpaaren die Eisenplatte nicht mit dem Stahl verbunden wurde. Nach 6 Monaten hatten die nicht verbundenen Eisen- und Stahlplatten fast gleichviel an Gewicht verloren. Von den 3 verbundenen Paaren waren die Stahlplatten nur sehr wenig angegriffen, die Eisenplatten hatten aber etwa doppelt so viel verloren als die nichtverbundenen. so dass Stahl durch damit leitend verbundenes Eisen gegen die Einwirkung von Seewasser geschützt wird. Der Gewichtsverlust der Platten war folgender:

							Unzen	Gran
Stahl)							0	427
Stahl ) Eisen	ve	rpu	mo	еп			7	417
Stahl							3	340
Eisen							3	327
Stahl)		ub.	4	مدا			0	297
Stahl ) Eisen (	ve	LUL	mo	ien			17	77
Stahl							4	U
Eisen							3	190
Stahl )		mh s	4	امدا			<b>2</b>	337
Stahl & Eisen	ve	rot	mo	len			6	0
Stahl							4	157
Eisen							4	57

### Zusammensetzung der Blätter des Kautschukbaumes.

Der Gummibaum, *Ficus elastica*, bildet in Uruguay sehr schöne Bäume bis zu 20<sup>m</sup> Höhe. Die großen ovalen Blätter haben nach *Sacc (Comptes rendus*, 1882 Bd. 94 S. 1256) folgende Zusammensetzung:

Kautschuk							0,30
Zucker .							1,10
Rother Gerl	ost	off					1,00
Fibrin							1,80
Grünlichbla	ues	W	<i>V</i> ac	hs			0,43
Stärke							5,37
Holzsubstan	Z						17,00
Asche							0.27
Wasser .							72,73
							100.00.

## Ueber die Bildung des Zuckers in den Pflanzen.

A. Perrey (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1124) hat Blätter und Stengel von Bohnen auf ihren Gehalt an Glycose, welche Fehling'sche Lösung direkt reducirt, und an Saccharose, welche dies erst nach der Inversion thut, untersucht:

	,				Gly	cose	Saccharose			
				B	lätter	Stengel	Blätter	Stengel		
29.	Juni				0	ő	56	38		
7.	Juli				0	36	41	51		
15.	22				0	20	8	50		
29.	"				0	11	22	64		
13.	Augu	$_{ m ist}$			0	9	Spur	30		
26.	"				10	14	24	28		
11.	Septe	mb	er		12	23	42	30		
23.					14	15	42	27		

Perrey schliesst daraus, dass die Glycose nicht durch Einwirkung des Chlorophylls gebildet wird, sondern durch Hydratation der Saccharose, welche direkt von der grünen Zelle gebildet wird. Die Stärke bildet sich durch Vereinigung gleicher Molecüle dieser beiden Zucker nach der Berthelot schen Formel:  $C_{12}H_{20}C_{10}$  +

 $C_6H_{12}O_6 = C_{18}H_{30}O_{15} + H_2O.$ 

#### Ueber das Reifen der Trauben.

Nach Versuchen von *C. Amthor* ist der Extractgehalt der aus unreifen Beeren gekelterten Weine höher als der aus reifen Trauben hergestellten. Weine aus unreifen Trauben haben einen höheren Phosphorsäuregehalt, da einerseits schon im Moste eine ungewöhnlich große Menge von Phosphaten enthalten ist, andererseits bei der Gährung eines solchen unreifen, an Zucker armen Mostes weniger

Phosphorsäure zur Hefenbildung gebraucht wird.

Da in den Samen das Verhältnis der Phosphorsäure zur Asche 1:3,5 bleibt, obgleich Asche und Phosphorsäure bei der Reise fortwährend zunehmen, da serner im Moste das Verhältnis der Phosphorsäure zur Asche, obgleich letztere bei der Reise beständig abnimmt, doch immer 1:9,5 bleibt, so musseine gewisse Menge der Asche des Mostes, welche sich nicht mehr im Samen und auch nicht mehr im Moste sindet, hinweg und wahrscheinlich in den Stamm hinüberwandern. (Zeitschrift für physiologische Chemie, 1882 S. 227.)

#### Verfahren zum Paraffiniren von Kautschukwaaren.

Nach dem Vorschlage von *U. Kreusler* in Bonn (D. R. P. Kl. 39 Nr. 18740 vom 26. August 1881) werden die fertigen Kautschukwaaren, um sie vor dem Hart- und Rissigwerden zu schützen, in ein 100° warmes Bad von Paraffin getaucht, dann in einen auf etwa 100° erwärmten Trockenraum gebracht.

#### Ueber die Destillation roher Fettsäuren.

Bei der Destillation roher Fettsäuren mit überhitztem Wasserdampf haben A. Cahours und E. Demarçay als Zersetzungsprodukte Kohlenwasserstoffe der Sumpfgasreihe und Säuren der Essigsäurereihe, sowie die Bildung der zweibasischen Sebacinsäure und Suberinsäure nachgewiesen. (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 610.)

## Zur Herstellung von Magnesia.

Nach C. Scheibler in Berlin (D. R. P. Kl. 75 Nr. 16575 vom 17. April 1881) wird gebrannter Dolomit mit einer Lösung von schwefelsaurem Magnesium behandelt: MgO.CaO + MgSO<sub>4</sub> = 2MgO + CaSO<sub>4</sub>. Man läfst den Niederschlag absitzen, gießt die Flüssigkeit ab und trennt den gebildeten Gyps von dem leich-

teren Magnesiumhydrat mittels Schleudern.

A. Wünsche in Hamburg (D. R. P. Kl. 75 Nr. 18722 vom 29. Juli 1881) will die Chlormagnesiumlaugen der Kalisalzfabriken oder sonstige Magnesiasalze mit Salmiak und Ammoniak versetzen und dann Kohlensäure einleiten. Das ausgeschiedene Ammoniummagnesiumcarbonat wird in einer Schleuder durch Decken mit Ammoniakflüssigkeit gereinigt und feucht mit Magnesia vermischt:  $\mathrm{Mg}(\mathrm{NH_4})_2(\mathrm{CO_3})_2 + \mathrm{MgO} = 2\mathrm{MgCO_3} + 2\mathrm{NH_3} + \mathrm{H_2O}$ . Das so gewonnene kohlensaure Magnesium wird geglüht, Kohlensäure und Ammoniak werden zu einer folgenden Zersetzung verwendet.

## Herstellung von Oxalsäure.

Nach V. Merz (Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft, 1882 S. 1513) erhält man durch rasches Erhitzen von ameisensaurem Natrium bis über 4000 unter möglichstem Ausschlufs der Luft eine Salzmasse, welche neben Carbonat 70 Proc. und mehr Oxalat enthält. Bei niedriger Temperatur wird mehr Carbonat gebildet. Ameisensaures Kalium verhält sich ähnlich, ameisensaures Calcium, Barium und Magnesium geben nur Carbonat. Es ist sehr wohl möglich, daß die synthetische Herstellung von ameisensaurem Natrium mittels Kohlenoxyd (vgl. 1880 236 263) und die Ueberführung desselben in Oxalat zur Herstellung von Oxalsäure vortheilhafter ist als die bisherige aus Sägespänen und Aetzkali.

# Neuerungen an Kleindampfmaschinen, welche mit einem Dampferzeuger verbunden sind.

Mit Abbildungen auf Tafel 20 und 22.

(Patentklasse 14. Schluß des Berichtes S. 277 dieses Bandes.)

Fig. 1 bis 6 Taf. 22 zeigen eine Anordnung von A. Musmann in Magdeburg (\* D. R. P. Nr. 14737 vom 15. December 1880). Der Dampferzeuger wird durch eine Schlangenröhre G gebildet. Für die Feuerung ist ein Füllschacht D benutzt, aus dem die Heizgase unten durch Schlitze in den Mantelraum treten, in welchem die Schlangenröhre G liegt. Oben bespülen dieselben noch einen ringförmigen Vorwärmer H. Der Dampfströmt direkt aus dem Rohr G in die Maschine, wird also jedenfalls viel Wasser mitreifsen.

Die Dampfmaschine (Fig. 2 bis 4) ist eine kleine Boxmaschine mit drei neben einander liegenden, einfach wirkenden Cylindern. Die Dampfvertheilung wird durch einen rotirenden hohleylindrischen Hahn besorgt, in welchem ein von Hand einstellbarer Expansionshahn untergebracht ist. Beide Hähne werden durch Federn nach oben gegen die Dichtungsflächen gedrückt: der Vertheilungshahn durch eine lange Blattfeder, der Expansionshahn durch zwei Ringfedern (vgl. Fig. 2). Um den Hähnen die hierzu nöthige Beweglichkeit gegen ihre Spindeln zu geben, ist die Kupplung zwischen diesen Theilen mittels kurzer Cylinder hergestellt, in deren diametrale Schlitze die flachen Endzapfen der Spindeln eingreifen und welche mit den Hähnen durch Querstifte verbunden sind (vgl. Fig. 2 und 5).

Neben den Dampfeylindern, dem Steuerhahngehäuse gegenüber, ist eine Speisevorrichtung für den Dampferzeuger angebracht, welche im Verein mit dem Steuerhahn von der Kurbelwelle aus mit Hilfe einer Dreikurbelstange (vgl. Fig. 1) angetrieben wird. Wie aus Fig. 3 und 6 ersichtlich, besteht dieselbe aus einem kurzen rotirenden Cylinder, welcher auf seiner Mantelfläche mit vier Mulden versehen ist. Der Raum über demselben steht in Verbindung mit dem Vorwärmer H, der Raum unter demselben mit dem unteren Ende des Schlangenrohres. Bei der Drehung dieses Cylinders sollen sich jene Mulden oben füllen und unten entleeren, zu welchem Zweck eine Verbindung mit dem Steuerhahngehäuse hergestellt ist, so daß Dampf in die sich entleerenden Mulden einströmen kann, welcher dann oben wieder austritt und in den Vorwärmer entweicht. — Irgend welche selbstthätige Regulirvorrichtungen sind nicht vorhanden.

Versuche, welche mit dem vorstehend beschriebenen Dampferzeuger angestellt wurden, mußten bald die mancherlei Mängel desselben darthun und führten so zu der verbesserten, in Fig. 7 bis 14 Taf. 22 veranschaulichten Anordnung (\* D. R. P. Zusatz Nr. 16867 voin 15. Mai 1881),

Um zunächst möglichst trockenen Dampf zu erhalten und in passender Weise die festen Niederschläge abzuscheiden, ist die Rohrschlange mit einem weiten Gusseisenrohre verbunden, welches seitlich in vertikaler Stellung innerhalb der Ummantelung auf der Grundplatte befestigt ist. Der Dampf strömt aus dem oberen Ende des Schlangenrohres bei a tangential (vgl. Fig. 9) in dieses Gussrohr ein, in Folge dessen das mitgerissene Wasser an der Wandung hinabfließt, gelangt dann durch ein Sieb in ein aufgesetztes Kopfstück und wird schliefslich in dem Dampfrohr, welches in einmaliger Windung oberhalb des Schlangenrohres durch den Feuerraum geführt ist, vollends getrocknet. Bei b schließt sich das untere Ende des Schlangenrohres an. Der Theil des Gussrohres unterhalb b, in welchem das Wasser in Ruhe bleibt, dient als Schlammsammler und ist behufs bequemer Entfernung der Niederschläge viertelkreisförmig nach vorn gekrümmt. An den Kopf des Gußrohres ist ein seitlicher Kanal angegossen, welcher sich vorn zu einem Sicherheitsventilgehäuse erweitert. Außerdem sind Wasserstandszeiger, Probirund Ablafshahn an dem Rohre angebracht.

Der große Füllschacht der ersten Anordnung ist fortgelassen und dafür der Feuerschacht nach Art der Füllöfen eingerichtet, so daß sich durch passende Regulirung des Luftzutrittes für einige Stunden ein nahezu gleichmäßiger Abbrand erreichen läßt.

Die Speisevorrichtung ist gleichfalls verbessert worden. Dadurch, daß dieselbe seitlich in Wasserstandshöhe an das Gußrohr geschraubt und mit diesem durch zwei Bohrungen verbunden ist (vgl. Fig. 8), wurde ein sieherer Austausch des Speisewassers mit Dampf in der jeweils unteren Mulde ermöglicht. Um ferner den Dampf besser, ohne Stöße und Geräusch, aus der oben angelangten Mulde abzuführen, sind oben in dem Gehäuse zwei Bohrungen angebracht (vgl. Fig. 11), eine große kreisrunde und eine schmale, in der Drehrichtung längliche. Bei der Drehung des Speisecylinders tritt nun jede Mulde zunächst vor die schmale Oeffnung, durch welche dann der Dampf austritt, ehe das Wasser durch die große Oeffnung eintritt. Damit der Dampf nicht verloren gehe, ist das betreffende Röhrchen umgebogen und führt von oben in das Speiserohr zurück (vgl. Fig. 8). Endlich wird bei der dargestellten Einrichtung auch eine selbstthätige Regulirung der Speisung in der Weise erreicht, daß der Wasserstand in dem Gußrohr auf gleicher Höhe gehalten wird. Sobald derselbe nämlich bis auf die Höhe des Einflußkanales gestiegen ist, kann das Wasser aus den Mulden nicht mehr abfließen und die Speisung hört dann auf.

An der Steuerung ist die Aenderung getroffen, daß der Hahn durch Stirnräder mit einer Uebersetzung ins Langsame im Verhältniß von 2:1 angetrieben wird und dem entsprechend die Kanäle verdoppelt sind (vgl. Fig. 8 und 12 bis 14). Es soll hierdurch eine bessere Abdichtung zu erzielen sein. Ferner ist der Expansionshahn fortgelassen und die

Kupplung zwischen Spindel und Hahn mittels einer Scheibe mit vier im Kreuz stehenden Einkerbungen bewirkt (vgl. auch Fig. 11), in welche je zwei Greifer der Spindel und des Hahnes fassen. Durch Scheibe und Splint werden die Theile zusammengehalten. Die gleiche Verbindung ist auch bei der Speisevorrichtung benutzt.

Die schraubenförmig gewundenen Schlangenröhren haben so viele Vorzüge, daß sie mit großer Vorliebe zu diesen kleinen Dampferzeugern verwendet werden. Sie sind verhältnißmäßig billig, geben eine große Heizfläche in kleinem Raume, liefern in kurzer Zeit nach dem Anheizen Dampf, halten hohe Spannungen ohne Explosionsgefahr aus u. s. w.; doch haben sie auch sehr wesentliche Nachtheile, unter denen der bedeutendste der ist, daß sie sich, von einem Ausspülen abgesehen, nicht reinigen lassen. Allerdings läßt sich durch Unterhaltung eines recht energischen Wasserumlaufes die Absetzung von Kesselstein in den Röhren erheblich vermindern, aber wohl nicht auf längere Zeit ganz vermeiden. Im Allgemeinen wird sich in den Röhren früher oder später eine Kruste ansetzen, dadurch die Verdampfungsfähigkeit vermindert und schließlich ein Durchbrennen oder Verstopfen der Röhren herbeigeführt werden.

Um diesem Uebelstande vorzubeugen, hat O. Lilienthal in Berlin (\* D. R. P. Kl. 13 Nr. 16103 vom 9. April 1881) die Maschine mit einem Oberflächencondensator verbunden, so daß im Wesentlichen immer dasselbe Wasser wieder benutzt wird. Diese Anordnung ist in Fig. 15 und 16 Taf. 22 abgebildet. Der Dampferzeuger besteht im Prinzipe aus einer inneren und einer äußeren Rohrschlange, welche aus Kupfer oder Messing hergestellt und oben mit einander verbunden sind. Drei in einander geschachtelte Blechcylinder leiten die Feuergase in der durch Pfeile angedeuteten Weise. Das Wasser wird am unteren Ende der inneren Rohrschlange eingeführt, während der Dampf am unteren Ende der äußeren Rohrschlange abströmt. Die Feuerung ist für kleinkörniges Bremmaterial eingerichtet, welches in einem centralen, verhältnifsmäßig engen und oben mit offenem Trichter versehenen Schachte in dem Maße niedersinkt, als es unten abbrennt. Der von oben nicht zugängliche Rost kann mit Hilfe der Kurbel c heruntergeklappt und dann gereinigt werden. Als wesentlich wird hervorgehoben, daß der Dampferzeuger, wie aus Fig. 16 ersichtlich, an dem Maschinengestell aufgehängt ist, indem durch die Erschütterungen des letzteren ein Verstopfen sowohl des Füllschachtes, wie auch des Rostes vermieden werden soll. Eine besondere Einrichtung zur Dampftrocknung ist nicht vorgesehen; doch ist es auch möglich, in dem Rohre selbst schon trockenen Dampf zu erhalten, wenn sowohl Heiz- wie Rostfläche groß genug für die verbrauchte Dampfmenge sind.

Zur Regulirung der Verdampfung und damit des Gauges der Maschine ist hier ein Centrifugalregulator mit einem Schieber verbunden, welcher vor der Lufteinströmungsöffnung d angebracht ist. Der Regulator hat

eine horizontale Spindel und ist durch eine Feder belastet. Nimmt die Geschwindigkeit der Maschine zu, so wird der Schieber gehoben, die Luftzuführung und dadurch die Verdampfung vermindert, mithin auch der Maschine weniger Dampf bezieh. Dampf von geringerer Spannung zugeführt. Um in jedem Falle z. B. bei vollständiger Entlastung der Maschine ein Durchgehen derselben zu verhüten, soll der Regulator, nachdem er den Zugschieber ganz geschlossen hat, mittels des Daumens n ein Sicherheitsventil öffnen. Da indessen diese Einrichtung einer bestimmten Dampfspannung angepafst werden muß, die Spannung aber jedenfalls sehr veränderlich sein wird, so kann die beschriebene Vorrichtung kaum brauchbar sein. Ebenso wenig wird durch die Zugregulirung allein ein regelmäßiger Gang der Maschine erreicht werden können; doch mag sie für gewisse Verhältnisse genügen.

Der Abdampf tritt in einen aus Röhren gebildeten Oberflächencondensator ein, der hier einzig den Zweck hat, den Dampf wieder in Wasser zu verwandeln, in welchem also der gewöhnliche Luftdruck herrscht. Das sich niederschlagende Wasser fliefst durch ein U-förmig gebogenes Rohr in einen unter der Maschine stehenden Behälter, auf dessen Boden sich die ununterbrochen arbeitende Speisepumpe befindet.

Eine englische Maschine - von Hathorn, Davey und Comp., Sun Foundry in Leeds gebaut — ist nach dem *Engineer*, 1882 Bd. 53 S. 477 in Fig. 17 Taf. 22 dargestellt. Der Dampferzeuger besteht auch hier aus einer eisernen Rohrschlange, welche in einem vertikalen Feuerschacht untergebracht ist. Das Wasser wird aus einem hinter dem Feuerherde liegenden Behälter durch eine kleine Pumpe, welche ohne Ventile und Stopfbüchse arbeiten soll, in einen den Schornstein umgebenden Vorwärmer geprefst. Aus diesem fliefst es durch ein enges Röhrchen mit einstellbarem Hahn in den Saugraum der Speisepumpe, deren Plungerkolben durch die nach oben verlängerte Kolbenstange des Dampfcylinders gebildet wird. Beim Niedergange wird das Wasser, vermischt mit Luft, in den Pumpencylinder eingesaugt und beim Aufgange in das obere Ende des Schlangenrohres eingespritzt. Das Gemisch von Dampf und heißer Luft gelangt dann aus dem unteren Ende des Rohres direkt in den Cylinder. Um das Rohr vor der Verbrennung zu schützen, treten die Heizgase durch eine enge Oeffnung aus dem Feuerraume aus, so daß der untere Theil des Rohres von dem Gasstrom nicht getroffen wird. Rohre, welche schon über ein Jahr im Betriebe sind, sollen noch keine Spuren der Verbrennung zeigen.

Zur Regulirung des Ganges der Maschine ist in das Dampfrohr an der Eintrittstelle in den Cylinder eine mit dem Regulator verbundene Drosselklappe eingeschaltet. Außerdem kann der Wasserzufluß aus dem Vorwärmer in die Speisepumpe von Hand geregelt werden. Die Maschine kann in 7 bis 8 Minuten nach dem Anfeuern angelassen werden.

Sie ist namentlich zum Pumpen von Wasser in Landhäusern u. dgl. bestimmt. Für Leistungen von etwa 1e erhält das Schlangenrohr einen Durchmesser von 12<sup>mm</sup>.

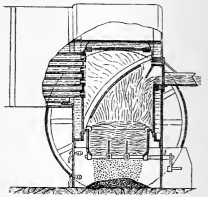
Whg.

#### Elsworthy's Strohfeuerung für Locomobilen.

Mit Abbildung.

Die beistehend nach Engineering, 1882 Bd. 34 S. 26 abgebildete Vorrichtung zur Strohfeuerung von Elsworthy kann leicht an jeder gewöhn-

lichen Locomobile angebracht werden. An der Feuerbüchse sind unten Platten befestigt, welche, bis auf den Boden reichend, einen tiefen Aschenraum bilden und mit Thüren für den Eintritt der Luft und die Entfernung der Asche versehen sind. An Stelle der Roststäbe ist, genügend tief liegend, eine Welle angebracht, auf der mehrere das brennende Stroh tragende Arme befestigt sind und welche von außen mittels einer Kurbel bewegt werden



kann, um Verstopfungen zu vermeiden. Von dem an der Rohrplatte betindlichen Rostträger erstreckt sich nach rückwärts bis über die Feuerthür eine Reihe Gufseisenstäbe von kanalförmigem Querschnitt, welche in geringem Abstand von einander befestigt sind, so daß die Heizgase zwischen denselben hindurchtreten können. Das Einbringen des Strohes geschieht von Hand. An der Feuerthür ist zu diesem Zweck ein Trog befestigt, welcher am äußeren Ende durch eine Schmiedeisenstange gestützt wird und beim Oeffnen der Thür sich seitwärts legt.

Die Firma Clayton und Shuttleworth in Lincoln baut Locomobilen mit dieser Vorrichtung.

#### Ballenpresse von P. K. Dederick in Albany.

Mit Abbildungen auf Tafel 23.

Zur Herstellung von Heu-, Stroh- und Baumwollballen hat *Peter K. Dederick* in Albany, N.-Y. (\*D. R. P. Kl. 58 Nr. 17875 vom 31. Mai 1881) die in Fig. 1 bis 10 Taf. 23 skizzirte Presse angegeben, welche sowohl in Bezug auf das Packgehäuse, als auch auf den Prefsmechanismus einige interessante Neuheiten darbietet. (Vgl. *Dederick's* "Perpetual"-Presse 1878 229 \* 236.)

Das Prefsgehäuse wird aus vier verstellbaren Seiten gebildet, welche für sich wieder aus einzelnen hölzernen oder eisernen Balken bestehen und in den zwischen sich gelassenen Fugen Stangen L (Fig. 1) aufnehmen, welch letztere mit ihren gebogenen Enden in den eigentlichen Prefskasten hineinragen, dadurch einen ununterbrochenen Uebergang zum Packgehäuse bildend. Sie tragen die sogen. Zurückhalter M, welche den Zweck haben, das vorgeschobene Material gegen das Zurückweichen zu sichern, wenn der Prefskopf C (Fig. 2) seinen Rückgang macht. Zu dem Zwecke reichen sie mit ihrem Hakentheil in die Kammer hinein und werden in dieser Stellung — indem sie um den Bolzen N drehbar sind — durch eine am anderen Ende wirkende Feder beim Vorgang des Stempels gehalten.

Für die Bewegung des in Fig. 2 dargestellten Prefskopfes hat *Dederick* verschiedene einfache Mechanismen angegeben. In Fig. 4 ist z. B. eine Anordnung der Presse dargestellt, bei welcher das in Fig. 2, 3 und 5 ersichtliche Göpelwerk in Anwendung kommt. Dasselbe überträgt die Bewegung mittels Schubstange E auf den Prefskopf und besteht aus einer auf der vertikal gelagerten Welle H drehbaren Kurbel F, welche von der ebenfalls auf H drehbaren Platte I bewegt wird, sobald einer der beiden Anschläge P gegen die Kurbelseiten gedrückt wird. Zu dem Zwecke wird der mit der Platte I verbundene Göpelarm K durch Pferdebetrieb in schwingende Bewegung versetzt.

Ein anderer Bewegungsmechanismus ist in Fig. 6 bis 8 abgebildet. Hier ist eine Kurbel O mit einem länglichen Getriebe g steif verbunden. Der Antrieb erfolgt von einem zweiten länglichen Rade G, das mit g sich im Eingriff befindet. Es hat diese Einrichtung den Vorzug, daß der Göpelarm L (Fig. 9) um volle  $360^{\circ}$  gedreht werden kann und der Drehungssinn während des ununterbrochenen Arbeitens immer derselbe bleibt. Diese vollständige Umdrehung macht ein Ueberschreiten der Packpresse seitens der Pferde nöthig und bedingt daher die in Fig. 9 ersichtliche Gesammtanordnung.

Der Prefskopf  $\mathcal C$  ist behufs Verstellbarkeit an seinem Obertheil mit unter sich beweglich verbundenen Platten verschen, die durch Einschieben von Keilen e (Fig. 6) in mehr oder weniger gesperrte Lage zu einander gebracht werden können. Es wird hierdurch möglich, bei vorgenommener Erweiterung oder Verengerung der Prefskammer immer denselben Stempel beizubehalten.

An Stelle des Göpelwerkes läßt sich auch eine Dampfmaschine benutzen, deren Kolbenstange direkt eine in das Preßgehäuse hineinzubewegende Preßplatte trägt. Zweckmäßiger Weise macht man dann die Maschine doppeltwirkend durch Anbringung von je einer Preßplatte an der beiderseitig durch die Cylinderdeckel ragenden Kolbenstange und entsprechender Gegenüberstellung zweier Packgehäuse.

Behufs Sparung an Dampfkraft empfiehlt sieh die Benutzung von zwei Cylindern, von denen der kleine mit langem Hub die Anfangsbe-

wegung des Prefskopfes vollführt, während der zweite von großem Durchmesser, aber kurzem Hube zur eigentlichen Pressung dient. Fig. 10 veranschaulicht eine diesbezügliche Aufstellung. Zunächst wird unter Vermittelung des Handhebels l Dampf in den Cylinder e zugelassen und dadurch dessen Kolben vorwärts bewegt, indem hierbei die aus zwei verschieden starken Theilen f und  $f_1$  bestehende Kolbenstange durch den in Ruhe verbleibenden großen Kolben so weit hindurchbewegt wird, bis die bei h befindlichen zahnartigen Vorsprünge vor die durch Federkraft eingreifenden Sperrhaken o gelangt sind. In diesem Augenblicke tritt Dampf in den weiten Cylinder und bewegt dessen Kolben sammt der mit diesem verbundenen Hülse J, welche übrigens die Sperrklinken o drehbar trägt, vorwärts, so daß nunmehr der Volldruck des Dampfes im großen und der Expansionsdruck im kleinen Cylinder wirken. Beim Rückgange werden die Sperrklinken durch Anschlagen an die am Cvlinderdeckel befindlichen Nasen c aus den Vorsprüngen ausgelöst und der Kolbenstange freier Eintritt in den Cylinder gestattet. Die Umsteuerung für den Dampfeintritt bezieh. Austritt kann in der verschiedensten Weise ausgeführt werden. Man kann dieselbe z. B. bewirken, indem man am Ende des Hubes der ganzen Prefsarbeit durch Anstofsen von Vorsprüngen der am Prefskopf sitzenden Stangen b an die Hebel l bezieh. a ein Umlegen der letzteren und demzufolge Schließen und Oeffnen zweier Ventile veraulafst. Schq.

#### E. Dietrich's Stampfmaschine für Asphaltpflaster.

Mit Abbildungen im Text und auf Tafel 23.

Um ein gleichmäßiges Stampfen von asphaltirten Straßen zu ermöglichen, hat Prof. *E. Dietrich* in Berlin (\*D. R. P. Kl. 19 Nr. 16422 vom 2. Juni 1881, Oesterreichisches Patent vom 4. April 1882 u. a.) den nachstehend und in Fig. 11 bis 14 Taf. 23 skizzirten Apparat construirt, mit



dessen Hilfe eine durchaus gleichartige Verdichtung des Asphaltpulvers dadurch erreicht wird, daß alle Theile der Straßenfläche gleich oft getroffen werden und alle Stampfen aus gleicher Höhe herabfallen. Der Apparat zeigt daher alle durch unregelmäßige Ausbreitung des Asphaltpulvers entstandenen Ungleichheiten und zwingt somit die Arbeiter zur gleichmäßigen Vertheilung des Pulvers; dasselbe wird vor Beginn der

Stampfarbeit nur mittels einer leichten geheizten Handwalze überfahren und angedrückt. Der Apparat läfst je nach der Tagestemperatur und der Schwere des späteren Wagenverkehres durch entsprechende Einstellung größere oder geringere Hubhöhe zu.

Der eigentliche Stampfapparat ruht, um jegliche Belastung der noch unfertigen Straße zu vermeiden, auf einem etwa 7<sup>m</sup> langen Wagen a, welcher durch 4 kleine Rollen getragen wird und nach Belieben in der Längs- oder Querrichtung der Straße aufgestellt und verschoben werden kann. Die in zwei oder mehreren Reihen angeordneten Stampfen b sind so gegen einander versetzt, d. h. ihre Ränder überdecken sich derart, daß beim Vorrücken kein Theil der Straßenbahn ungestampft bleibt. Die Stampfen werden durch Zahnstangen, in welche Getriebe eingreifen, oder durch Daumen gehoben; im ersteren Falle wird das sichere Eingreifen von Zahnstange t und der nur theilweise mit Zähnen besetzten Zahnräder z (Fig. 12) dadurch erreicht, daß an letzteren befestigte kurze Daumen d die Zahnstange anheben und so die Zähne in einander leiten.

Um das Auswechseln und zeitweise Erhitzen der Stampfen zu vermeiden, haben dieselben eine konisch eingepaßte und gut angeschraubte Unterlage von Hartholz o. dgl. erhalten, welche mit dünnem Stahlblech bekleidet ist. Die geringe Fähigkeit des dünnen Stahlbleches und des Holzes, Wärme zu leiten, und der Umstand, daß die einzelnen Stampfe unmittelbar nach dem Fallen durch kleine, an den Zahnrädern befestigte Daumen wieder angehoben werden, ermöglicht die Anwendung ungewärmter Stampfen.

Das Aufheben der Stampfen erfolgt durch Kurbelbetrieb, durch einen Motor o. dgl.; bei Kurbelbetrieb stehen die Arbeiter auf Trittbrettern, welche an den Wagen angehängt sind. Die Verschiebung der Maschine auf dem langen Wagen geschieht selbstthätig unter Anwendung einer Zahnstange e am Wagen a, nachdem zuvor sämmtliche Stampfen aufgehoben wurden. Die Stampfen fallen dann, um eine zu starke Erschütterung der Betonunterlage zu vermeiden, nicht gleichzeitig, vielmehr nach einander in sehneller Folge und werden, um gleichmäßigeren Kraftaufwand zu haben, auch nach einander angehoben.

Der Apparat kann sowohl beim Neubau, als auch bei der Unterhaltung der Asphaltstraßen Anwendung finden, in letzterem Falle in der Weise, daß bei heißer Sommertemperatur oder nach vorheriger künstlicher Erwärmung die höher stehenden Theile der alten wellenförmigen Bahn durch Nachstampfen hinunter getrieben werden. Der ganze Apparat wird zum Zweck des Transportes dadurch fahrbar gemacht, daß gewöhnliche Wagenräder und Achsen unter die Träger des langen Wagens a geschoben werden.

#### Ueber die Normen zur Beurtheilung von Eisen und Stahl.

Mit Abbildungen.

Die mit der *Pohlmeyer* schen Zerreifsmaschine (vgl. \* S. 16 d. Bd.) gewonnenen Diagramme veranlafsten Dr. *F. Müller* in Brandenburg a. H. im *Stahl und Eisen*, 1882 S. 100 Betrachtungen über die Frage anzustellen: *Wird die Zähigkeit durch die Dehnung oder durch die Localcontractioneines zerrissenen Probestabes gemessen?* Er kommt zu dem Schlusse, dafs die Dehnung nur so lange als Maß der Zähigkeit angesehen werden könne, als keine Localcontraction vorhanden sei, im übrigen aber nur die letztere als Zähigkeitsmaß benutzt werden dürfe.

Verfasser führt aus, daß man mit der Behauptung, die Contraction sei eine örtliche Erscheinung, deren Eintreten stets auf Ungleichmäßigkeit des Materials schließen lasse, auf Widersprüche stoße, da gerade die als am meisten homogen bekannten Materialien in hohem Maße die Localcontraction zeigen; dagegen ließern die *Pohlmeyer* schen Diagramme den Beweis, daß Homogenität mit Localcontraction sehr wohl vereinbar sei, letztere daher in der That als Zähigkeitsmaß des ganzen Probestabes und nicht nur eines Theiles desselben angesehen werden dürfe.

Der Verlauf der Dehnungseurve ist vor Eintritt der Maximalspannungen sehr annähernd horizontal (isodynamische Dehnung nach einer Benennung des Verfassers); von dem Erscheinen der Localcontraction an nimmt jedoch die Spannung rasch ab. Würde die Contraction nun auf das Vorhandensein eines schwächeren Stückes im Material zurückzuführen sein, dann würde die isodynamische Dehnung gar nicht zur Ausbildung gelangen; denn, da in ihr die Spannung kaum mehr wächst, so müßte, auch wenn die schwächere Stelle nur um weniges in ihrer Tragfähigkeit hinter der des übrigen Stabes zurückbliebe, die Localcontraction früher eintreten; dann erhielte aber nur das eine schwächere Stück seine volle Streckung bis zum Bruch und zwar auf Kosten des in seiner Dehnung zurückbleibenden ganzen übrigen Stabes. Das Diagramm würde also viel kürzer ausfallen und namentlich keine isodynamische Dehnung vorhanden sein. Hat demnach die Dehnungscurve einen derartigen Verlauf, wie das Diagramm Fig. 7 Taf. 3 d. Bd. zeigt, so ist daraus zn schließen, daß das Material jedenfalls sehr annähernd homogen war.

Dass nun trotz dieser Homogenität eine Localcontraction zur Ausbildung gelangen konnte, ist auf minimale Ursachen zurückzuführen. Selbst ein idealer, absolnt homogener Stab würde durch die geringsten äußeren Veranlassungen zu Localcontractionen gezwungen werden, wie viel mehr ein wirklicher, wenn auch mit peinlichster Sorgfalt hergestellter Stab. Für diejenigen Materialien, welche in den Rahmen des erwähnten Diagrammes passen, wird man demnach die Localcontraction

nicht bloß als Maß der örtlichen, sondern der gesammten Zähigkeit auffassen können.

Daß dagegen die Dehnung als Zähigkeitsmaß ganz unbrauchbar sei, wird auf folgendem Wege nachzuweisen versucht. Einmal zeigen manche nicht homogene Materialien starke Dehnungen; letztere sind also nicht immer Zeichen der Homogenität. Außerdem aber würde man auch in den — jedenfalls nicht unmöglichen — Fällen, wo die Contraction lediglich in Folge der Ungleichmäßigkeit des Materials an einer bestimmten Stelle zur Entwickelung käme, die Dehnung deshalb nicht als Zähigkeitsmaß ansehen können, weil hier ja eben die Contraction ein örtlicher Vorgang sei, welcher durch sein Erscheinen an der schwächsten Stelle die sonst zur weiteren Ausbildung gelangende Dehnung des übrigen Stabes verhindert habe. — Letztere nicht bestreitbare Thatsache scheint jedoch dem Referenten gerade ein wichtiger Grund zu sein, um gegentheilige Ansichten zu rechtfertigen. Würde man doch, wenn man nur nach der Contraction urtheilte, genöthigt werden können, einem ungleichmäßigen Material der vielleicht starken örtlichen Contraction zu Liebe den Vorzug zu geben vor einem anderen, welches diese Contraction nicht ganz in demselben Maße zeigte, dessen große Dehnung dagegen auf größere Homogenität schließen ließe.

Auf diesen Umstand wird besonders hingewiesen in der Wochen-

Auf diesen Umstand wird besonders hingewiesen in der Wochenschrift des Oesterreichischen Ingenieur- und Architektenvereins, 1882 S. 114 vom Ingenieur der Kaiser Ferdinand-Nordbahn in Wien, Ritter v. Stockert, welcher durch die bei Abnahme von Achsen und Radreifen gewonnenen Versuchsresultate zu gerade entgegengesetzten Schlüssen kommt, wie F. Müller.

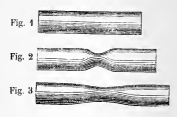
Als Grundlagen für die von Stockert ausgeführten Zerreifsproben galten die vom Verein deutscher Eisenbahn-Verwaltungen vorgeschlagenen Normen, wonach die Güte des Materials beurtheilt wird aus einer Summe von Z= Festigkeit an der Bruchgrenze in Kilogramm auf 1 Quadratmillimeter und C= Contraction in Procent des ursprünglichen Querschnittes. Für Wagenachsen und Radreifen aus Bessemerstahl war folgende, für beide gleichlautende, nähere Bestimmung vorgeschrieben: Festigkeit  $Z=55^k|_{\rm qmm}$ , Contraction C=35 Proc., Qualität Z+C=90. Diese Werthe sollten erreicht sein; für die Längendehnung war kein Minimalmaß vorgeschrieben.

Im Verlaufe dieser Zerreifsproben fiel dem Verfasser die Verschiedenheit und Gesetzlosigkeit auf, mit welcher manchmal die Contraction bei wachsender Belastung zunahm, bei gleich großer schließlich erreichter Festigkeit zweier mit einander verglichener Probestäbe. Im Einklang damit stand der ebenfalls öfters beobachtete Gegensatz zwischen Contraction und Dehnung. Es ergab sich nämlich öfters bei geringer Contraction eine ansehnliche Dehnung und umgekehrt, bei kleinerer Längendehnung eine beträchtliche Querschnittsverminderung.

Nachstehend sind einige beobachtete Beispiele angeführt und bezeichnet, neben den bereits angegebenen Größen Z und C, L die Längenänderung auf 100:

Die nachstehenden Skizzen veranschaulichen in etwas übertriebener Darstellung zwei solch entgegengesetztes Verhalten zeigende Probestäbe:

Fig. 1 zeigt den Probestab in normalem Zustande und zwar dessen mittleren eylindrischen Theil zwischen den Körnermarken. Fig. 2 stellt einen Versuchsstab mit ganz bedeutender Contraction dar. Das Versuchsergebnifs wäre hiernach ein sehr günstiges, da die Qualitätszahl Z+C sehr grofs wird. Fig. 3 läfst nur unbe-



deutende Contraction, dagegen größere Längendehnung erkennen, reiht daher nach den uns geläufigen Ansehauungen, trotz der gleich großen Festigkeit, wegen nicht erreichter Qualitätszahl Z+C unter "Material geringerer Qualität".

Diese auffallende Erscheinung veranlaßte Stockert zu eingehenderem Studium dieser Frage. Es schien ihm gewiß, daß die große Contraetion des Probestabes Nr. 1 allerdings der Ausdruck einer großen Dehnbarkeit war, aber der Dehnbarkeit an einer Stelle, also ein örtliches Qualitätskriterium und zugleich ein Anzeichen der Inhomogenität des Materials; denn nur an einer Stelle äußerte sich eine so bedeutende Stabdeformation, während alle übrigen Stabquerschnitte noch keine Molecularverschiebung erduldet hatten. Dagegen sprachen viele Anzeichen dafür, daß der Stab Nr. 2 trotz der niederen Qualitätszahl aus besserem Material bestand. Jedenfalls war dasselbe homogener, denn der Stab setzte dem Trennen seines molecularen Gefüges in allen seinen Querschnitten einen gleichmäßigen Widerstand entgegen; dies bewies die bei geringer Querschnittsverminderung aufgetretene bedeutende Längendehnung.

Aus der einschlägigen Literatur, die zunüchst zu Rathe gezogen wurde, erhellte, daß die oben angegebene Norm nicht überall sieh Geltung verschafft habe; so bildet z. B. die Preußische Ostbahn: 1) das Produkt  $\mathbf{Z_e} \times \mathbf{L}$  (d. h. Zugfestigkeit an der Elasticitätsgrenze mal Dehnung) und nennt es Qualitätszahl für die Elasticität, 2) das Produkt  $\mathbf{Z_b} \times \mathbf{C}$  (d. h. Zugfestigkeit an der Bruchgrenze mal Contraction) und nennt es Qualitätszahl für den Bruch, 3) den Quotienten  $t:\lambda$  (d. h. Gesammtlänge des Probestabes dividirt durch die Verlängerung beim Bruch) und heißt diese Zahl Maß der Zühigkeit oder Hürte.

Früher noch (Ende 1877) empfahl die Section Leoben des Oesterreichischen montanistischen Vereins, bezieh. Prof. R. Böck, von der Bruchfestigkeit und der Contraction als Qualitätswerthen gänzlich abzusehen und dafür als Qualitätszahl den Quotienten:

 $\frac{L_{\rm e}}{Z_{\rm e}} = rac{{
m Elastische~Dehnung}}{{
m Zugfestigkeit~an~der~Elasticit\"{atsgrenze}}}$  einzuführen.

Stockert hatte nun zunächst versucht, die bei seinen Zerreißsversuchen gefundenen Werthe in diesen Formeln einzusetzen, gelangte aber dann durch weiteres Probiren zu einer neuen Relation, nämlich dem Produkte:

 $A = L \times Z$ 

d. h. Zugfestigkeit an der Bruchgrenze mal der Längendehnung des Stabes, welcher Ausdruck für vergleichende Qualitätsbestimmungen sehr verwendbar schien. Denn abgesehen davon, dass er aus Werthen gebildet wird, welche bei Zerreifsproben mit größter Leichtigkeit und Sicherheit ermittelt werden können (die Bestimmung der Contraction ist bei Stäben viereckigen und selbst runden Querschnittes häufig unverläfslich), welcher ferner die wichtigsten Eigenschaften des Materials, die der Festigkeit und Zähigkeit, in sich zusammenfaßt, hat dieser Ausdruck noch eine andere Bedeutung. Er stellt nämlich - wenn auch wissenschaftlich nicht streng richtig — als das Produkt aus Weg mal Widerstand jene mechanische Arbeit des Materials dar, welche den Bruch herbeigeführt hat. Ganz richtig ist der Ausdruck nicht, weil die die Dehnung bis zum schliefslichen Bruch veranlassende Kraft veränderlich war. Nichts desto weniger dürfte dieser einfache Ausdruck für relative Vergleichsbestimmungen der Materialqualitäten anstandslos und sehr bequem zu verwenden sein und sicherlich mit mehr Berechtigung als die räthselhafte Summe aus der Festigkeit und der Querschnittsverminderung.

Um die beiden Qualitätswerthe Z+C und  $L\times Z$  mit einander zu vergleichen, wurden vom Verfasser die Versuchsresultate nach beiden Normen graphisch dargestellt, wobei es sich dann zeigte, daß von den 149 angestellten Zerreißsproben wenn auch im Ganzen ungefähr dieselbe geringe Anzahl, doch im Einzelnen wesentlich verschiedene Zerreißsproben auf ein minderwerthiges Material schließen ließen.

Es frägt sich nun, welche dieser von einander so verschiedenen Qualitätsbeurtheilungen die richtigere sei: Ist die Längendehnung oder die Contraction das richtige Kriterium der Zähigkeit? Kann der Gußsoder Materialfehler im Probestab, welcher, wie oben angeführt wurde, die große Contraction und damit die hohe Qualitätszahl hervorgerufen hat, kann dieser Fehler nicht auch eine große fehlerhafte Dehnung zur Folge haben? Im Allgemeinen nicht; denn dieser Fehler, diese Inhomogenität, diese Schwächung eines bestimmten Querschnittes wird bei der fortgesetzten Zugbeanspruchung zu einer weiteren Schwächung desselben durch Zusammenziehung und endlich zum Bruch führen, während alle übrigen Querschnitte, vermöge ihrer größeren Widerstandsfähigkeit eine

Verschiebung ihrer molecularen Bestandtheile noch nicht erleiden konnten; der Bruch wird rasch und früher erfolgen, bevor eine bedeutende Dehnung, welche ja eine Mitleidenschaft aller Querschnitte voraussetzt, erfolgen konnte; die dazu gehörige Qualitätszahl: das Produkt  $L \times Z$  wird also trotz hohem C klein bleiben müssen, weil L klein geblieben ist.

Für den Ausdruck  $L \times Z$  spricht ferner jedenfalls die schon oben erwähnte Analogie desselben mit der zum Zerreifsen wirklich verwendeten Arbeit, welche jedoch auch durch Vergleiche an Versuchsresultaten von Prof. Jenny thatsächlich nachgewiesen wurde, während ein Zusammenhang des Ausdruckes C+Z mit dieser Arbeit nicht aufgefunden werden konnte.

Diese Anschauungen, die in ähnlicher Weise, wie der Verfasser bemerkte, bereits vom Prof. Tetmajer in Zürich zum Ausdruck gebracht wurden und mit denen ferner der Vorschlag Pohlmeyer's (vgl. Stahl und Eisen, 1881 S. 239), den Flächeninhalt des die Zerreifsarbeit repräsentirenden Diagrammes seiner Maschine als Qualitätsmaß eines Materials einzuführen, im Einklange steht, fanden im Oesterreichischen Ingenieurund Architektenverein lebhaften Anklang und führten zu dem Antrage, der Verein möge einen Ausschuß ernennen aus Professoren des Polytechnikums, Hüttenmännern, Bau- und Maschinen-Ingenieuren, welcher sich mit der Frage beschäftige und geeignete Anhaltspunkte gäbe über die Beziehungen zwischen den einzelnen Ziffern, welche aus den Zerreifsungsproben sich ergeben.

Aus den gemachten Mittheilungen erhellt, dass die Meinungen über den richtigen Masstab zur Beurtheilung von Eisen und Stahl augenblicklich noch weit aus einander gehen; indessen ist zu hoffen, das zahlreiche und gründliche Versuche mit den neueren registrirenden Zerreissmaschinen eine baldige Klärung der Ansichten herbeisühren werden.

# Einflufs der Feuchtigkeit auf die Festigkeitseigenschaften des spanischen Rohres.

Im Civilingenieur, 1882 Bd. 28 \* S. 307 ff. veröffentlicht Professor Hugo Fischer in Dresden die Resultate von Untersuchungen über den Einflufs der Anfeuchtung auf die Festigkeitseigenschaften des in der Korbflechterei und verwandten Industrien als Peddigrohr und Stuhl- oder Flechtrohr vielfach benutzten spanischen Rohres. Die Wassergehalte des untersuchten Materials schwankten zwischen 7,6 Proc., demjenigen des lufttrockenen Rohres, und 55 Proc., dem Sättigungsgrad, wie er durch mehrtägiges Einweichen des Rohres in Wasser bezieh. durch Sättigung im luftleeren Raume erhalten wurde. Beobachtet wurden mit Hilfe eines Zerreifsapparates von Reusch (1880 235 \* 414) die Bruchdehnungen, die Antheile der bleibenden und elastischen Dehnungen an der

Bruchgrenze, die Dehnung an der Elasticitätsgrenze. Reifslänge, Arbeitsmodul und Diagrammcharakteristik lieferten einfache, auf die mit dem Apparat erhaltenen Diagramme gestützte Rechnungen. Hierbei ergaben sich folgende Resultate:

Probe	Wasser- gehalt in Proc.	Gesammt- dehnung in 0/0 der An- fangslänge	Bleibende Dehnung in <sup>0</sup>   <sub>0</sub> der Gesamnt- dehnung	Elastische Dehnung in % der Gesammt- dehnung	Dehnung an der Elastici- tätsgrenze	Reifslänge in km	Arbeits- modul in mk	Charakte- ristik η
			Peddi	igrohr	•			
Mittel aus 1 bis 3 4 5 6 7 Mittel aus 8 und 9	7,6 17,3 32,2 40,4 47,0 55,0	4,11 10,65 13,37 12,70 10,80 13,78	40,5 58,7 58,7 47,2 44,1 44,9	59,5 41,3 41,3 52,8 55,9	1/ <sub>75</sub> - 1/ <sub>84</sub> - 1/ <sub>55</sub>	8,79 7,87 9,58 7,13 5,59 4,97	0,252 0,583 0,892 0,577 0,306 0,408	0,698 0,697 0,695 0,635 0,681 0,595
			Flecl	trohr				
1 2 3 4	$\begin{array}{c c} 7,57 \\ 27,03 \\ 34,6 \\ 47,2 \end{array}$	12,5 16,8 18,3 17,2	69,1 62,0 53,8 50,7	30,9 $38,0$ $46,2$ $49,3$		9,49 8,52 8,57 4.86	0,854 $0,935$ $0,854$ $0,475$	$\begin{array}{c} 0,723 \\ 0,643 \\ 0,545 \\ 0,569 \end{array}$

Durch anderweite Untersuchungen wurde ferner ermittelt:

Zum Vergleich sind ferner die Ergebnisse der Untersuchung von Fichtenholzstäbehen mit 35,8 Proc. Wassergehalt mitgetheilt, welche den beträchtlichen Unterschied der monocotylen und dicotylen Bäume in mechanischer Beziehung deutlich erkennen lassen. Es fand sich für das Fichtenholz:

Von besonderem Interesse erscheint der Umstand, daß nach den Untersuchungen die Festigkeitseigenschaften des spanischen Rohres bei dem Wassergehalt von 30 bis 35 Proc. ein Maximum erreichen. Es ist dies, wie eine vergleichende Rechnung lehrt, jedenfalls ein solcher, welcher dem Saftgehalt der lebenden Pflanze nahekommt. Dies gilt sowohl für die inneren, als äußeren Stammtheile. Innerhalb des Intervalles von 8 bis 35 Proc. ist die Zunahme der auf 1g des Materials bezogenen Arbeitsgröße bei der äußeren Stammschicht wesentlich kleiner als bei den Schichten der Stammmitte, woselbst sie bei 30 bis 35 Proc.

Wassergehalt fast das 3,5 fache derjenigen Arbeitsgröße beträgt, welche 1g lufttrockenes Material aufzunehmen vermag. Die Dehnungsfähigkeit der äußeren Stammtheile ist bedeutend größer als die der inneren Gefäßbündel; dies entspricht den Biegungsbeanspruchungen des hoch aufgeschossenen, frei stehenden Stammes unter dem Einfluß heftiger Stürme. Dagegen findet in den Gefäßen, welche dem Stammumfang zunächst liegen, eine Herabminderung der Festigkeit statt und zwar derart, daß die Arbeitsgröße, welche die einzelnen Stammtheile bei einer Zugbeanspruchung aufzunehmen haben, für alle Theile gleich groß ist.

#### Lassance's elektrische Uhr.

Aehnlich wie früher Foucault<sup>1</sup>, jedoch einfacher und zweckmäßiger hat jetzt Lassance nach der Lumière électrique, 1882 Bd. 6 S. 574 eine Anordnung für elektrische Uhren angegeben, welche bewirkt, daß der Elektromagnet, der dem Pendel die durch Reibung u. s. w. verbrauchte Kraft wieder zu ersetzen hat, nur während des Niederganges des Pendels auf dieses wirkt und dasselbe am Aufsteigen nicht hindert. Lassance erreicht dies, indem er am oberen und am unteren Ende der Pendelstange je eine Contactfeder anbringt und dafür sorgt, dass dieselben in den beiden äußersten Bogen sich jede auf bezieh. an einem Contacte befindet und in dieser Stellung unter Vermittelung der metallenen Pendelstange den Strom durch den Elektromagnet schliefst, so daß dieser anziehend auf eine an der Pendelstange angebrachte und wie sonst die Linse zur Regulirung der Schwingungsdauer auf der Pendelstange höher und tiefer stellbare Eisenmasse wirkt und dadurch zum Niedergehen veranlasst; sowie aber das Pendel etwas nach abwärts gegangen ist, verlassen jene Federn ihre Contacte und der Strom würde dabei wieder unterbrochen werden, wenn nicht vorher schon eine neue Schliefsung der Batterie durch die Rollen des an der tiefsten Stelle des Schwingungsbogens aufgestellten, aufrecht stehenden Elektromagnetes herbeigeführt worden wäre, indem sich nämlich der angezogene Anker des Elektromagnetes auf ein Metallstück aufgelegt hat. Eine dritte Schliefsung der Batterie, und zwar eine die Rollen des Elektromagnetes nicht enthaltende und deshalb viel geringeren Widerstand besitzende, wird hergestellt, wenn sich das Pendel seiner tiefsten Stellung nähert; denn da berührt die obere Contactfeder einen mittleren Contact und gleichzeitig streift die untere über den Ankerhebel des Elektromagnetes hin; zufolge des so hergestellten kurzen Schlusses wird der Anker des Elektromagnetes von den Polen abgerissen und dadurch die zweite Schliefsung des Stromes durch die Elektromagnetrollen abgebrochen, während gleich darauf auch der kurze Schluss

<sup>1</sup> Vgl. Dub: Anwendung des Elektromagnetismus, Berlin 1873 S. 778, nach Du Moncel's Exposé des Applications de l'Électricité.

aufhört und ein neuer Stromschluß erst wieder hergestellt wird, wenn das Pendel am Ende seines aufsteigenden Schwingungsbogens anlangt und die Contactfedern wieder Contact machen.

Der beabsichtigte Zweck wurde also von Lassance dadurch erreicht, daß er die Pendelstange mit ihren Contactfedern in ihren beiden äußersten Stellungen links und rechts die Schließung des Stromes durch den Elektromagnet zwar einleiten läßt, daß aber die Pendelstange die Schließung des Stromes nicht während seiner ganzen Wirkungszeit zu erhalten braucht, letzteres vielmehr durch den Elektromagnet selbstthätig besorgt wird, bis zur rechten Zeit die kurze Nebensehließung den Elektromagnet wieder unwirksam macht. — Vom elektrischen Gesichtspunkt aus ließe sich übrigens die Anordnung noch etwas vereinfachen; denn der eine Pol der Batterie könnte bleibend mit der Pendelstange verbunden und dann die Feder an dem einen Ende der Stange und die zugehörigen Contacte weggelassen werden.

#### Ueber die Verarbeitung der Melasse.

Patentklasse 89. Mit Abbildungen auf Tafel 23.

Osmose. Das bereits i. J. 1855 von Dubrunfaut (1856 139 305. 1867 184 \* 149. 186 44. 1868 189 \* 143. 154) vorgeschlagene Osmoseverfahren ist nach den Monatsheften zur Statistik des deutschen Reiches, Januar 1882 im deutschen Zollgebiet für das Betriebsjahr 1880/81 in 121 Fabriken, gegen 111 im Vorjahre, eingeführt, während in 39 Fabriken, gegen 35 im Vorjahre, mittels eines der verschiedenen Elutions- oder Substitutionsverfahren Melasse verarbeitet wurde. Bezüglich des Osmoseverfahrens wird aus der Provinz Sachsen berichtet, daß die erzielten Resultate im Allgemeinen günstig waren. Die in dieser Provinz mit Osmose arbeitenden 48 Fabriken sollen durchselmittlich 1075k Rüben zur Darstellung von 100k Rohzucker verbraucht haben, während sich ohne Anwendung der Osmose der Verbrauch an Rüben auf etwa 1250k belaufen haben würde. Bei diesen Erfolgen wird eine weitere Verbreitung des Verfahrens erwartet, dessen Anwendung sich sehon mit Rücksicht auf die geringen, zu den günstigen Betriebsergebnissen in keinem Verhältnifs stehenden Anlage- und Betriebskosten empfehlen soll. Die Steuerbehörde in Breslau kommt jedoch zu dem entgegengesetzten Urtheil, daß man nämlich über das Stadium der Versuche immer noch nicht hinaus gelangt sei und nach den gewonnenen Erfahrungen sich eher voraussetzen lasse, daß die Osmose als zu wenig rentabel über kurz oder lang wieder werde aufgegeben werden müssen.

Soweit bezügliche Zahlenangaben vorliegen, sind in 56 Fabriken der Steuerbezirke Westpreußen, Sachsen, Hannover, Braunschweig und Anhalt zusammen aus 349 556 Ctr. (zu 100k) Melasse 78 095 Ctr. oder

22,3 Proc. Rohzucker mittels des Osmoseverfahrens gewonnen worden. In 5 von diesen Fabriken ist nur einmal osmosirt und dabei aus 18730 Ctr. Melasse eine Ausbeute von 3169 Ctr. oder 16,9 Proc. Rohzucker erzielt worden; in 17 Fabriken sind bei 2 maligem Osmosiren aus 111190 Ctr. Melasse 26016 Ctr. oder 23,4 Proc. Rohzucker und in 8 Fabriken bei 3 maligem Osmosiren aus 64461 Ctr. Melasse 18028 Ctr. oder 28 Proc. Rohzucker gewonnen worden; bezüglich der übrigen von den oben angeführten 56 Fabriken liegen Angaben nicht vor, ob und wie oft der Osmoseprozefs wiederholt worden ist. Zu bemerken ist bei diesen Angaben, dafs neben eigentlicher nicht mehr krystallisirbarer Melasse auch Ablaufsyrupe vom 1. oder 2. Produkt verwendet wurden.

Von den sonstigen Melasse-Entzuckerungsverfahren kamen in den meisten Fällen das Scheibler-Seyffarth-Bodenbender'sche, außerdem aber auch das Manoury'sche Elutionsverfahren zur Ausführung; nach dem Eisfeldt schen Verfahren wurde in 2 Fabriken gearbeitet. In einigen Fabriken wurde weiter das Substitutionsverfahren nach Drevermann oder Steffen in Anwendung gebracht. Aus den vorhandenen Angaben über die durch Elution und Substitution aus der Melasse gewonnene Zuckerausbeute geht hervor, dass in 28 Fabriken mittels der Elution aus 376 802 Ctr. Melasse (bezieh. Ablaufsyrup) 136 375 Ctr. oder 36,2 Proc. Rohzucker, und in 2 Fabriken mittels der Substitution aus 15806 Ctr. Melasse u. dgl. 5630 Ctr. oder 35,6 Proc. Rohzucker dargestellt worden sind, wobei übrigens zu erwähnen ist, daß diese Angaben auf Berechnungen und Schätzungen beruhen, da der Zucker nicht direkt aus der Melasse gewonnen wird, die Zuckerausbeute also auch nicht direkt zu ermitteln ist. Die Direktivbehörde der Provinz Sachsen gibt an, daß in den 16 Fabriken, welche innerhalb ihres Bezirkes mit Elution arbeiten, zur Darstellung von 100k Rohzucker 996k Rüben genügt hätten. Bei dieser Berechnung ist jedoch der gesammte Zuckerkalk, also auch derjenige in Rechnung gezogen, welcher aus angekaufter oder aus früheren Betriebsjahren übernommener Melasse hergestellt ist. Wenn nur der Zuekerkalk berücksichtigt wird, welcher aus der Melasse des Betriebsjahres 1880/81 gewonnen wurde, so sollen ungefähr 1037k Rüben zur Darstellung von 100k Rohzucker erforderlich gewesen sein. Im Allgemeinen stimmen die Berichte darin überein, daß noch viel weniger, als bezüglich der Osmose, in Betreff der anderen zur Ausführung gelangten Melasse-Entzuckerungsverfahren, welche alle mit erheblichen Anlageund Betriebskosten verbunden sind, die bis jetzt gewonnenen Erfahrungen ein bestimmtes Urtheil über Rentabilität und Lebensfähigkeit zulassen.

Eine österreichische Fabrik erzielte in den 2 letzten Arbeitsjahren nachfolgende Resultate. Im Betriebsjahre 1881:

 Syrup vor der Osmose
 75,440 Sacch.
 51,380 Polar.
 24,06 Nichtz.
 68,10 Quot.

 " nach " nach " nach"
 " 37,26 233
 28,25 9,01 1,68
 9,01 75,82 27,89

 Osmosewasser " . . . 2,33 0,65 1,68 2 27,89

819 930<sup>k</sup> verarbeiteter Syrup gaben 701 700<sup>k</sup> osmosirte Füllmasse, daher Syrupverlust 118 230<sup>k</sup> oder 14,4 Proc. Die Ausbeute an Rohzucker von durchschnittlich 94<sup>0</sup> Polarisation betrug 186 900<sup>k</sup> oder 22,8 Procent des in Arbeit genommenen Syrups; die durchschnittliche Leistung eines Osmogens in 24 Stunden 1485<sup>k</sup>. An Pergamentpapier wurde 1 Bogenfür je 540<sup>k</sup> Einlaufsyrup verbraucht.

Im Betriebsjahre 1882:

Syrup vor der Osmose	80,30 Sacch.	53,19 Polar.	27,11 Nichtz.	66,24 Quot.
	37,10	27,65	9,45	74,47
Osmosewasser	2,45	0,66	1,79	26,53

986 300<sup>k</sup> verarbeiteter Syrup gaben 862000<sup>k</sup> osmosirte Füllmasse, daher Syrupverlust 124300<sup>k</sup> oder 12,6 Proc. Die Rohzuckerausbeute ist noch nicht bekannt. Die Osmosewasser wurden sämmtlich auf 40<sup>o</sup> B. mit verfügbarem Retourdampf eingedampft und zur Erzeugung von Potasche verkauft; erhalten wurden 103200<sup>k</sup> eingedampfter Wasser. Die durchschnittliche Leistung eines Osmogens in 24 Stunden betrug 1550<sup>k</sup>, der Verbrauch an Pergamentpapier für 670<sup>k</sup> Einlaufsyrup 1 Bogen. Zur Reinigung der Apparate wurde keine Salzsäure verwendet. (Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen, 1882 Bd. 6 S. 336.)

Osmose-Entlastungspapier. Nach E. Löw (Daselbst S. 137) werden bei der Osmosearbeit nicht nur die mechanischen Verunreinigungen des Wassers, sondern auch die durch das Erhitzen desselben sich ausscheidenden festen Bestandtheile auf dem Pergamentpapier abgelagert, wodurch dieses zuweilen schon nach 3 bis 5 Tagen brüchig und unbrauchbar wird. Er empfiehlt zur Vermeidung dieser Uebelstände das gebräuchliche Pergamentpapier entweder ein-, oder beiderseitig mit eigens für diesen Zweck erzeugtem Entlastungspapier zu überdecken und so in den Osmoseapparat einzusetzen.

Die Entlastungspapiere nehmen alle mechanischen Verunreinigungen sowohl aus der Melasse, als auch aus dem Wasser auf, bewirken eine Filtration im Osmoseapparate selbst und ermöglichen hierdurch, daß das Pergamentpapier längere Zeit gut wirkend erhalten bleibt, was eine seltenere Auswechslung des Pergamentpapieres und ganz besonders die Erlangung eines gleichmäßig guten Reinheitsquotienten bei der Osmosearbeit zur Folge haben soll.

Die Vorrichtung zur Regelung des Zuflusses von Wasser und Melasse in die Osmoseapparate von Bafa und Urban besteht aus dem mittels Kautschukschlauch c (Fig. 15 Taf. 23) an den Hahn b des Zuflußrohres a befestigten U-Rohr f, welches das Ausflußrohr i und bei g das Glasrohr e trägt. Beim Betriebe wird zuerst die kalte, in dem Rohr a angesammelte Melasse abgelassen und hierauf der Hahn b theilweise geschlossen. Ist die Menge der durch den Hahn eintretenden Melasse größer, als durch die Ausflußsöffnung i abfließen kann, so wird die Melasse in dem Glasrohr e bis zu einer gewissen Höhe steigen und bei dieser so lange

verbleiben, als der Druck, unter welchem der Zufluß aus dem Behälter erfolgt, gleich bleibt. Wird derselbe kleiner, so sinkt die Flüssigkeit, deren Höhe man durch Verschieben der Marke k gekennzeichnet hatte, in dem Rohre e, steigt aber sofort wieder zu der gewünschten ursprünglichen Höhe, wenn man den Hahn b mehr öffnet.

Man kann somit nicht blofs in gleichen Zeiträumen gleiche Flüssig-keitsmengen ausfließen lassen, sondern auch je nach Bedarf die Ausflußmenge mit Leichtigkeit und ohne Zeitverlust um eine beliebige Größe ändern, wenn man ein für alle Mal durch vorausgegangene Versuche die Ausflußmengen bestimmt hat, welche gewissen Höhen der Flüssigkeitssäule in dem Standrohr e entsprechen. (Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen, 1882 Bd. 6 S. 247.)

Die Neuerungen an Osmoseapparaten von Selwig und Lange in Braunschweig (\* D. R. P. Zusatz Nr. 17433 vom 16, September 1881) beziehen sich wesentlich auf die Umschaltung des Wasser- und Melasselaufes. Die Einrichtung des hierfür angewendeten Achtwegehahnes ermöglicht es, sämmtliche Rahmen durch die oberen Kanäle mit dem Wassereinlauftrichter gleichzeitig in Verbindung zu setzen, so daß man beim Einleiten von Wasser in diesen Trichter und entsprechende Oeffnung der beiden Entleerungshähne in allen Rahmen zum Zweck einer leichten und gründlichen Reinigung derselben von darin abgesetzten Schmutztheilen u. s. w. einen nach abwärts gehenden Wasserstrom erhält. Dieser Zweck wird aber nur unvollkommen erreicht, wenn man statt des unbequemen und öfters zu erneuernden Bindfadenbezuges der Rahmen zur Unterstützung des Pergamentpapieres im Inneren derselben horizontale, mit einigen Durchbrechungen für den Durchgang des Wassers oder der Melasse versehene Holzstäbe anbringt, indem der Schmutz oder andere Niederschläge, welche sich auf der Oberfläche dieser Stäbe ablagern, auch durch einen nach unten gehenden Wasserstrom wegen der zu geringen Geschwindigkeit desselben nicht genügend entfernt werden. Es müssen daher in diesem Falle die Rahmen öfters mittels Abwaschens der Stäbe gründlich gereinigt werden.

Eine solche zeitweilige gründliche Reinigung der Rahmen wird jedoch völlig überflüssig, sobald man zur Unterstützung des Pergamentpapieres Spiralen verwendet, welche den Umlauf des Wassers und der Melasse in keiner Weise hindern und eine zu geringe Oberfläche haben, als daß sich ein nennenswerther Niederschlag auf ihnen absetzen könnte. Die Spiralen werden aus einem Material hergestellt, welches von den Salzen der Melasse oder dem etwa zum Reinigen des Apparates benutzten angesäuerten Wasser nicht angegriffen wird, namentlich Messing- und Kupferdraht, oder auch stark verkupferter oder oxydirter Stahl- oder Eisendraht. Man kann die Spiralen jedoch auch durch Aufschneiden von Röhren aus Messing, Kupfer, Hartgummi u. dgl. in einer Schraubenlinie herstellen.

Die Spiralen werden in Entfernungen von 50 bis 70mm von einander innerhalb der Rahmen ausgespannt und müssen alsdann einen äußeren Durchmesser haben, der 2 bis 3mm geringer als die Rahmenstärke ist. Eine sehr bequeme Art der Befestigung in den Rahmen ist die in Fig. 16 Taf. 23 abgebildete, wobei die beiden Spiralenden zu Oesen umgebogen sind, um über Metallhaken, welche von innen in die Rahmenhölzer eingeschraubt sind, gehängt zu werden. Die die Reinigung der Osmoserahmen so sehr erleichternde gleichzeitige Verbindung der beiden oberen Circulationskanäle mit dem Wassereinlauftrichter, sowie der beiden unteren Circulationskanäle mit dem Melasseeinlauftrichter läßt sich auch bei solchen Osmoseapparaten, welche mit zwei Vierwegehähnen zum Umschalten des Wassers und Melasselaufes versehen sind, leicht herstellen. Bekanntlich steht der obere dieser beiden Hähne, deren Griffe mit einander verbunden werden können so, daß sich ihre Küken gleichzeitig drehen, mit dem Wassereinlauf- und dem Melasseauslauftrichter sowie den beiden oberen Kanälen, der untere dagegen mit dem Melasseeinlauf und dem Wasserauslauftrichter, sowie den beiden unteren Kanälen des Apparates in Verbindung.

Gibt man diesen beiden  $H\ddot{a}hnen$  die in Fig. 17 und 18 Taf. 23 gezeichnete Einrichtung, so erhält man in der mittleren Stellung des Kükens dieselbe Verbindung zwischen dem Wasser und Melasseeinlauftrichter und den Kanälen des Apparates wie durch den Achtwegehahn (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1881  $^*$  S. 677). Der hintere Ausgang w des Vierwegehahnes ist mit dem Wassereinlauftrichter (bei dem unteren Hahn mit dem Melasseeinlauftrichter durch m), die beiden seitlichen Ausgänge n und p sind mit den beiden oberen Circulationskanälen verbunden; an den vorderen Ausgang a schliefst sich der Melasseauslauftrichter (bei dem unteren Hahn der Wasserauslauftrichter) an. Nachdem die Einmündungen der Ausgänge n und p in dem Hahngehäuse näher nach dem Eingang w als dem Ausgang a zu liegen, sind dieselben in der (gezeichneten) mittleren Stellung des Kükens nur theilweise durch den Steg i desselben verschlossen, während dagegen a abgesperrt ist.

Man hat also in dieser Stellung des Hahnes die gewünschte Verbindung zwischen den beiden Einlauftrichtern und den Kanälen des Apparates, bei welcher, wie durch die Pfeile angedeutet, das Wasser aus dem Wassereinlauftrichter gleichzeitig in beide oberen Kanäle, aus dem Melasseeinlauftrichter gleichzeitig in beide unteren Kanäle eintritt, während keine Verbindung zwischen den beiden Auslauftrichtern und den Kanälen des Apparates vorhanden ist.

### Ueber Neuerungen im Hüttenwesen.

Mit Abbildungen auf Tafel 24.

(Fortsetzung des Berichtes S. 218 Bd. 244.)

Der Fortschauflungsofen für Bleigeschicke von M. Dérer zeichnet sich dadurch aus, dass der den Feuerraum A (Fig. 1 und 2 Taf. 24) und den  $3^{m}$ ,5 langen, an der Feuerbrücke  $2^{m}$  breiten Schmelzraum C enthaltende Theil des Ofens sehmäler, aber länger genommen ist als bei den bisher üblichen Fortschauflungsöfen und dass das Gewölbe doppelt geneigt ist, um hierdurch eine bessere Ausnützung der Wärme zu erzielen. Der Raum gegen die Fuchsbrücke B zu ist etwas verjüngt, um die erzeugte Wärme zusammenzuhalten und den Schmelzraum in allen seinen Theilen gleichmäßig zu erhitzen. Der 0<sup>m</sup>,6 breite und 2<sup>m</sup> lange Feuerrost ist mit Ober- und Unterwind versehen. Die heifsen Gase gelangen aus dem Schmelzraume C in den  $17^{\mathrm{m}}$  langen und  $3^{\mathrm{m}}$  breiten Röstraum E. Da aber diese Gase nur noch wenig freien Sauerstoff enthalten, welcher zur oxydirenden Röstung nicht genügen würde, so wird durch das Gewölbe gleichmäßig vertheilt atmosphärische Luft mittels eines Gebläses zugeführt, welche in Kanälen der Feuer- und Fuchsbrücke B und D vorgewärmt ist. Das Gasgemisch entweicht schliefslich durch den Fuchskanal F zum Schornstein. (Oesterreichische Zeitschrift für Berg- und Hüttenwesen, 1881 S. 670.)

Vorrichtung zur Flugstaubablagerung der Gesellschaft des Emser Bleiund Silberwerkes in Ems. Nach Versuchen von M. Freudenberg ist der Absatz von Flugstaub abhängig von der Temperatur der Gase und der Größe der Wandflächen. Dem entsprechend nimmt die Ablagerung in den oberen Kammerabtheilungen rascher ab als in den unteren. Der Gehalt des Flugstaubes an Silber, Zink und Antimon ist am größten in der Nähe des Ofens und nimmt mit der Länge der Kanäle ab. Entnommene Proben enthielten 60,5 bis 67 Proc. Blei, 3,2 bis 4,2 Proc. Zink, 0,003 Proc. Silber, 14,1 bis 14,8 Proc. Schwefelsäure, 5,4 bis 6,2 Proc. Schwefel, 1 bis 2,1 Proc. Eisenoxyd und Thonerde, 5,8 bis 8 Proc. Kohle, 0,3 bis 0,4 Proc. Antimon, 0,16 bis 0,24 Proc. Arsen und 0,6 bis 1,2 Proc. Kalk.

Es hat sich ferner gezeigt, daß die in den Rauchkanälen als Flugstaub sich ablagernden Metallmengen in gleichem Verhältniß stehen zur Quadratfläche der Kanalwandungen, daß also in demselben Verhältniß, in welchem die inneren Flächen der Rauchkanäle zunehmen, auch eine Zunahme der als Flugstaub sich ablagernden Metallmengen stattfindet. Am einfachsten und billigsten werden die inneren Rauchkanal- bezieh. Rauchkammerflächen durch möglichst dünne Platten, Gewebe oder Geflechte vergrößert, welche, ohne daß sie den Kanalquerschnitt wesentlich verkleinern, parallel der Zugrichtung im Inneren der Kanäle bezieh. Kammern angebracht werden. Dies geschieht nach dem Patente der genannten Gesellschaft (\* D. R. P. Kl. 40 Nr. 17513 vom 26. August 1881)

durch Aufhängen dünner Eisenbleche, auch alter Trommel- und Setzsiebe B (Fig. 3 und 4 Taf. 24) an Haken D. Zur Sicherung des bereits abgelagerten Flugstaubes gegen weiteres Fortreißen durch den Zug sind in Entfernungen von 3 zu  $3^{\rm m}$   $0^{\rm m}$ ,6 hohe Quermauern C angebracht.

Griffith emptiehlt in der Berg- und Hüttenmännischen Zeitung, 1882 S. 122 den in Fig. 5 und 6 Taf. 24 dargestellten Rauchcondensator A, auf dessen Wasserfläche der durch Rohr e angesaugte Hüttenrauch u. dgl. mittels Gebläse d durch Rohr e getrieben wird. Die Dämpfe treffen hier mit durch Schnecke g zerstäubtem Wasser zusammen, steigen durch die beiden von den Brausen f mit Wasser benetzten Siebböden a und b auf und entweichen schliefslieh durch Rohr h.

Die Kupferraffinerie in den Vereinigten Staaten bespricht eingehend T. Egleston im Engineering and Mining Journal, 1882 Bd. 33 S. 167, 183 und 209. Es wird hierzu fast nur das gediegene Kupfer vom Obernsee verwendet, welches jetzt in den 3 Werken zu Hancock, Detroit und Pittsburg so verarbeitet wird, daß im Flammofen reines Kupfer und reiche Schlacke erhalten werden. Zu Detroit und Hancock werden dann die Raffinirschlacken und Krätzen im Schachtofen auf Schwarzkupfer und arme Schlacken verarbeitet.

Die am Obernsee und zu Detroit für je  $10^{\rm t}$  Rohkupfer verwendeten Oefen sind  $4^{\rm m}$ ,3 lang und werden mit Unterwind betrieben, unter Verwendung langflammiger Kohlen aus Ohio. Der mit Aschenfall b versehene Feuerraum F (Fig. 7 und 8 Taf. 24) wird durch die Thür m beschickt, der mit Arbeitsöffnung t versehene Schmelzherd t durch die Thür t, während große Stücke durch eine Oeffnung im Gewölbe eingeführt werden, deren bewegliches Gewölbe t0 durch Kettenträger t1 gehoben wird. In dem die Feuerung umgebenden Mauerwerk befinden sich Luftzuführungskanäle t2, in der Feuerbrücke t3 der mit Regulirschieber t4 versehene Luftkanal t5. Die Gase entweichen durch Fuchs t6 zu dem t8 hohen Schornstein t8.

Der Pittsburger Ofen (Fig. 9 bis 11 Taf. 24) ist diesem sehr ähnlich; für 5<sup>t</sup> Kupfer ist der Herd H 2<sup>m</sup>,1 breit und 3<sup>m</sup>,3 lang. Zur Herstellung der Herde setzt man auf das Fundament ein 0,4 bis 0<sup>m</sup>,8 hohes Gewölbe u, bringt darauf ein 16 bis 20<sup>cm</sup> dickes Bett von reichen Schlacken und Waschabgängen, darüber den eigentlichen Herd n aus Sand und Bruchkupfer. Man feuert zu diesem Zweck 20 Stunden lang, bringt dann auf den bloßen Herd eine 0,6 bis 0<sup>m</sup>,9 hohe Sehicht von scharfen gewaschenen Flußsand, erhitzt, gibt ihm mit einem Bleche die richtige Gestalt, klopft mit einem Schlegel fest, schließt die Thüren, erhitzt den Herd 12 Stunden lang zur Weißglut, bis der Sand zusammengesintert ist, läßst den Ofen 2 Stunden lang abkühlen und bringt etwa 500<sup>k</sup> Bruehkupfer hinein. Hat sich das geschmolzene Kupfer mit dem Sand gemischt, so kühlt man den Ofen ab, schöpft das nicht in den Herd eingedrungene Kupfer möglichst aus und wiederholt das Verfahren 2 bis 3 mal, bis

das Bett 0,3 bis 0m,5 dick ist. Der alte Herd eines Pittsburger Ofens

	,	,					
enthielt:		Kupfer					31,76
		Eisenoxyd .					3,71
		Manganoxyd		٠			Spur
		Blei					$0,\!16$
		Kalk					1,05
		Magnesia					$0,\!12$
		Thonerde					3,83
		Kieselsäure .					58.91.

Die Pittsburger Oefen halten etwa 6 Monate.

Bei der Verarbeitung des Rohkupfers vertheilt man zunächst das feinkörnige Metall auf dem Herde und bringt dann durch die Oeffnung des Gewölbes die dieken Stücke, "Massen" genannt, darauf. Am Obernsee besteht eine Beschickung aus Rohkupfer, 25 bis 30 Proc. Kupfer enthaltenen Schlacken und Kalkstein. Eine solche Beschickung enthält 8 bis 9<sup>t</sup> Erz mit 80 bis 85 Proc. Kupfer. Eine derartige in Pittsburg verwendete Schlacke ergab bei der mechanischen Analyse 8,2 Proc. metallisches Kupfer und 91,8 Proc. Abgesiebtes; letzteres bestand aus:

Eisenoxy	dul								7,71
Kupfer									18,78
Sauerstof	f ar	ıK	Cup	fer	g	ebu	ınd	en	4,74
Zinkoxyd	l								$0,\!26$
Nickelox	vd								0.34
Mangano	xyd								0,07
Thonerde									13,48
Kalk .									$10,\!25$
Magnesia									$2,\!10$
Kieselsäu	re								41,07
									98.80

Der geschlossene Ofen wird allmählich in Hitze gebracht, bis alles in Fluß gekommen ist, da bei rascher Temperatursteigerung die obere Schicht schmilzt und die untere bedeckt, so daß diese dann nur bei einem größeren Aufwand an Brennstoffen in Fluß kommt. Die beim Einschmelzen gebildete, meist 5 bis 14 Proc. Kupfer enthaltene Schlacke wird 4 bis 6 mal ausgezogen und im Flamm- oder Schachtofen weiter entkupfert. Fünf Schlackenproben aus Pittsburg hatten folgende Zusammensetzung:

			I	H	111	1 V	V
Metallisches Kupfer			3,40	0	3,37	0,51	0
Abgesiebtes			96,60	100,00	$96,\!63$	99,49	100,00
			100,00	100,00	100,00	100,00	100,00
Das Abgesiebte:							
Eisenoxydul			12,46	11,43	12,01	12,02	$10,\!53$
Kupfer			4,82	4,93	5,05	5,80	$5,\!44$
Sauerstoff im Kupfer			1.22	1,24	1,28	1,46	1,37
Zinkoxyd			0.37	0,56	1,52	0,75	0,43
Nickel			0,06		0,47	0.18	0,08
Manganoxyd			0,05	0.04	0.15	0.13	0,12
Thonerde	Ĭ.	Ċ	15,71	14,52	15.21	14,48	15,36
Kalk	Ċ	Ċ	14.34	14,75	14,79	15,25	11,81
Magnesia	·	Ċ	4.07	3,99	4.11	3,90	2,57
Kieselsäure			45,32	46,94	45,81	44,66	49,83
			100,42	98,40	100,40	98,23	97,54.

Das Kupfer enthält jetzt etwa 0,72 Proc. Sauerstoff. Nun wird unter Luftzutritt durch Gewölbe, Aschenfall und Feuerbrücke (vgl. Fig. 7) und unter Umrühren das Kupfer weiter erhitzt (Verblasen), die entstehenden 12 bis 40 Proc. Kupfer enthaltenden Schlacken von Zeit zu Zeit abgezogen, um sie nebst den Raffinirschlacken zur nächsten Beschickung zu geben, bis das Kupfer übergar ist, d. h. etwa 1 Proc. Sauerstoff enthält. Nun wird durch Entfernung des Sauerstoffes mittels Polen raffinirt, indem man die Oberfläche des Metalles völlig von Schlacke reinigt, mit Kluftholz und Holzkohle bedeckt und den Polstab einsenkt. Alle 10 bis 15 Minuten werden Proben genommen, bis sich keine schwarzen Flecken mehr auf der Bruchfläche zeigen, diese vielmehr sehnig und seidenglänzend ist. So oft Probe genommen wird, nimmt man den Polstab heraus, entfernt die etwa entstandene Schlacke und setzt wieder Kohle zu. Einige Werke setzen während des Raffinirens 0,05 bis 0,07 Proc. Blei hinzu, namentlich wenn das Kupfer zu Blech verarbeitet werden soll, und wird dann der Polstab eingesetzt, sobald das auf dem Kupfer vertheilte Blei geschmolzen ist. Bei einem Versuche betrug der Sauerstoffgehalt des Bades:

```
Vor Zusatz des Bleies .
                                             0.53 bis 0.55 Proc.
                                                0.55
    Nach 10 Minuten langem Polen . .
                                                0.56
                                            0.44 bis 0.46
Beim Raffiniren ohne Blei:
                                 1
                                     II
                                          III
                                                IV
                                                         VI
    Nach 30 Min. langem Polen . . 0,19 0,25 0,55
                                               0.37
             0.56 - 0.25
                                                    0.48 - 0.12
                                          0.44
```

Das Polen geschieht bei möglichst hoher Temperatur und möglichst vollständigem Luftabschlufs. Durch zu langes Polen wird das Kupfer brüchig, hellgelb, stark glänzend und völlig spiegelnd. Ueberpoltes, anscheinend Kohlenstoff enthaltendes Kupfer enthält aber immer noch etwas Sauerstoff. Bei Gegenwart von viel Kohlenstoff und Sauerstoff bildet sich Kohlensäure, welche das Kupfer porös macht.

Das Ausschöpfen des mit Kohle bedeckt zu haltenden Kupfers geschieht unter wiederholter Probenahme und bei möglichst neutraler Flamme, während auch wohl Kluftholz auf der Oberfläche des Kupfers verbrannt wird. Der Sauerstoffgehalt des Kupfers während des Ausschöpfens betrug:

I II III IV V

```
Bei Anfang des Ausschöpfens 0,10 0,24 0,60 0,22 0,11 Proc. In der Mitte " " . 0,12 — 0,19 0,41 0,10 Am Ende " " . 0,10 0,30 — 0,43 0,12
```

Die Beschickung des Ofens und das Schmelzen nehmen etwa 12 Stunden in Anspruch, die Entfernung der Schlacke 4 bis 5, das Verblasen 1,5 bis 2, das Raffiniren und das Auskellen je 2 Stunden, das ganze Verfahren somit 22 Stunden, so daß zur Ausbesserung des Herdes etwa 2 Stunden übrig bleiben. Gefeuert wird jede Stunde einmal.

Die reichen Schlacken werden am Obernsee in einem Schachtofen auf Schwarzkupfer und absetzbare Schlacken verschmolzen, in Pittsburg erst im Flammofen und die dabei erhaltenen reichen Schlacken im Schachtofen. In Hancock und Detroit werden die 5 bis 12 Proc. Kupfer enthaltenden Schlacken dem Schachtofen übergeben, der Krätz vom Polen geht zum Raffinirofen, und zwar beträgt die im Schachtofen verschmolzene Schlackenmenge etwa 35 Procent vom Gesammtgewicht der Beschiekung des Raffinirofens. Als Schachtofen wird namentlich ein entsprechend abgeänderter, 3m hoher Cupolofen von Mackenzie verwendet, mit elliptischem Querschnitt, dessen Mauerwerk mit einem Eisenmantel versehen ist. Er hat in der Formgegend Wasserkühlung und zur Windzuführung einen ringförmigen Schlitz. Die Beschickung besteht aus 7t Kohle, 20t Schlacke und 8 bis 9t Kalk; dann setzt man etwa 0t,5 Kupferabfälle hinzu und bläst mit einer 45cm Wassersäule entsprechenden Windpressung. In 10 Stunden schmilzt jeder Ofen 18 bis 20t Schlacken durch, wobei die Schlacken abwechselnd durch 2 Augen in Behälter an der einen Seite ausfließen, während das Kupfer an der entgegengesetzten Seite abgestochen wird. Enthalten die Schlacken mehr als 0,75 Proc. Kupfer, so werden sie nochmals verschmolzen. Jede Schmelzung gibt 29 bis 30t Schlacke und werden in 10 Stunden etwa 1000k Schwarzkupfer erhalten, welche mit dem Rohkupfer in den Raffinirofen gehen. In Pittsburg werden die reichen Schlacken, welche vor dem völligen Flüssigwerden des Kupfers entstehen, im Cupolofen verschmolzen.

Die besten Sorten Obernsee-Kupfer hatten z. B. folgende Zusammensetzung:

0								
Kupfer	99.92	99,900	99,890	99,870	99,830	99.82	99,810	99,80
Eisen		<u>-</u>	0.005	<u>-</u>			0.008	_
Nickel	_	0.002	0.003	0.003	0.030	_	_	0.02
Kobalt	_	_	_		Spar	0.09	Spur	_
Blei	_	_				_	-	_
Silber	0.03	0.030	0.030	0.020	0,030	0.06	0,030	0,04
Sauerstoff	0.28	0.280	0,190	0.270	0,220	0.28	0.300	0,28

100,23 100,212 100,118 100,163 100,083 100,25 100,148 100,14 Andere Proben enthielten 99,53 bis 99,78 Proc. Kupfer, 0,005 bis 0,044 Proc. Blci. 0.02 bis 0,12 Proc. Silber, 0,01 bis 0.04 Proc. Eisen, 0.002 bis 0,08 Proc. Kobalt und Nickel, 0,002 bis 0,07 Proc. Zink.

Gut raffinirtes Kupfer aus Arizona ist ebenso rein als das vom Obernsee, wie folgende Annalysen zeigen:

Kupfer				99,990	99,990
Eisen				0,021	0.014
Zink				Spur	Spur
Silber				0.008	0.008
				100.019	100.012.

Weniger gut ist das aus Colorado Erzen erhaltene Kupfer, welches Tellur enthält und nur zur Herstellung von Messing tauglich erscheint. Bemerkenswerth ist, daß fast alles amerikanische Kupfer, sowohl das vom Obernsee, wie auch das aus Schwefelerzen des Ostens dargestellte, kein Arsen, Antimon und Wismuth enthält. Das Kupfer aus den unreinen Schwefelerzen des Westens (I) und das aus den Ore-Knob-Erzen (II) hat folgende Zusammensetzung;

			I	II
Kupfer			99,650	99,80
Sauerstoff			0	0,39
Kohlenstoff			0	0
Schwefel .			0	0
Arsen			0,088	0
Antimon .			0,035	0
Blei			0,044	0,01
Silber			0,066	0,05
			99,883	100,25.

F. Gutzkow's Verfahren der Goldscheidung in Californien bespricht T. Egleston. Danach werden in der Münze von St. Francisco verarbeitet: Goldbarren aus Californien, welche man so stellt, daß sie 2 Th. Gold auf 3 Th. Silber enthalten, und dann granulirt, ferner Silber in Ziegelform von Comstock mit 2 bis 10 Proc. Gold, welches ohne Granulirung direkt aufgelöst wird, und schließlich Silber in Ziegelform mit beträchtlichem Kupfergehalt von der Amalgamation der Abgänge und aus Gruben Nevadas, welches mit so viel Feinsilber zusammengeschmolzen wird, daß der Kupfergehalt auf 12 bis 8 Proc. herabgeht.

Zur Auflösung der Legirungen dienen 66cm weite und 45cm tiefe Kessel R (Fig. 12 und 13 Taf. 24) aus Gufseisen, welches durch einen Gehalt von 2 bis 4 Proc. Phosphor gegen Säure widerstandsfähiger wird. Sie fassen 100 bis 150k Beschickung, welche durch eine mit Deckel verschliefsbare Oeffnung e des Hutes P eingetragen wird. Die beim Auflösen entwickelten Gase und Dämpfe gelangen durch ein Bleirohr s in eine mit Bleiplatten ausgekleidete Kammer N von 4m,6 Breite, 4m,6 Höhe und 11<sup>m</sup>,6 Länge, von hier durch einen Thurm in einen hohen Schornstein. Die 660-Schwefelsäure gelangt aus dem in dem mit Blei ausgekleideten Behälter B umgestülpten Ballon A, dessen Mündung etwa 15cm tief in die Säure eintaucht, durch ein Bleirohr a in den Behälter K. Hier befindet sich ein hölzerner, mit Blei überzogener Kolben J mit 3 bis 4cm Spielraum an jeder Seite, welcher durch Gegengewicht I ausbalancirt ist und durch ein vom Gerüst E getragenes Hebelwerk HG auf und nieder bewegt werden kann. Beim Niederdrücken des Kolbens wird ein demselben gleiches Volumen Säure durch Rohr Q in den Kessel R gedrückt, und zwar beim vollständigen Eintauchen 10k. Beim Aufziehen des Kolbens füllt sich der Behälter K wieder mit Säure. Nachdem die Säure zum Sieden gebracht ist, entfernt man den Deckel P und bringt 30 bis 40k Granalien oder eine etwas reichere Beschickung von Silberziegeln in den Kessel, setzt den Deckel wieder auf, gibt nach 11 bis

<sup>1</sup> Parting Gold and Silver in California, by T. Egleston, Ph. D., extracted from Report of Director of the Mint upon the Statistics of the Production of the precious Metals in the United States. Vgl. Berg- und Hüttenmännische Zeitung, 1882 S. 150 und 207.

15 Minuten die weitere erforderliche Säure zu, so dafs sie 23 bis  $25^{\rm cm}$  hoch im Kessel steht und heizt unter zeitweiligem Umrühren 3 bis 4 Stunden lang.

Die heiße Lösung wird dann in einen eisernen, 2<sup>m</sup>,75 langen, 1<sup>m</sup>,5 breiten und 0<sup>m</sup>,5 tiefen Behälter *U* durch ein eisernes Rohr *T* in darin befindliche 110<sup>0</sup> heiße Schwefelsäure von 58<sup>0</sup> B. abgehebert, von welcher 1<sup>cbm</sup> für je 200<sup>k</sup> behandelte Legirung erforderlich ist und welche als Mutterlauge von der Krystallisation des Silbersulfates erhalten wird. Zum Zweck des Abheberns mittels Vacuum ist das für eine Reihe von 5 Kesseln gemeinschaftliche Gefäß *U* mit einem schweren Eisenhut *V* bedeckt, welcher mittels Flaschenzug gehoben werden kann und am Rande durch ein breites Kautschukband abgediehtet ist. Die luftdicht eingelassene Röhre *W* steht mit einem Dampfrohre *X* zur Erzeugung des Vacuums in Verbindung; der hierzu verwendete Dampf gelangt durch Rohr *Z* in den Behälter *j* mit Eisenvitriollösung, um diese vorzuwärmen. Vor dem Abhebern der Flüssigkeit wird das Gold auf eine Seite des Kesselbodens geschoben und das Heberrohr bis nahe auf diesen herabgesenkt. Die den Behälter *U* bis etwa 6<sup>cm</sup> unter dem Rande füllende Flüssigkeit läßt man bei aufgesetztem Deckel sich klären. Dieselbe enthält Sulfate von Silber, Eisen und Kupfer, Graphit und suspendirtes Gold, welches sich nebst Bleisulfat absetzt.

Die geklärte Flüssigkeit wird in das eiserne Gefäfs D, welches von einem bleiernen Mantel umgeben ist, übergehebert umd durch in den Mantelraum geleitetes Wasser auf 30 bis 40° abgekühlt, wobei Silbervitriol auskrystallisirt, umd die saure Mutterlauge, welche allen Kupfervitriol enthält, durch ein Dampfvacuum in den Behälter U geschaft. Um die Krystalle möglichst von Säure zu befreien und trocken zu machen, befindet sich am Boden von D ein Gefäfs c, in das die Mutterlauge gelangt und welches gestattet, den Heber d am tiefsten Punkte anzubringen. Für die Reduction des Silbersulfates ist es erwünscht, die Krystalle möglichst säurefrei zu machen. Die Krystalle werden mit einer eisernen Schaufel aus D in den mit Blei ausgekleideten, auf Rädern h bewegliehen Holzbehälter F geschafft, welcher für 5 Lösekessel gemeinschaftlich ist. Zwischen Los- und Hauptboden f befindet sich ein Hahn. Auf die Krystalle wird eine heiße gesättigte neutrale Eisenvitriollösung aus f durch Rohr f geleitet, welche zuerst Kupfersulfat löst, dann das Silbersulfat redueirt, die freie Säure aufnimmt und anfangs als blaue, dann als braune Flüssigkeit durch das Hahnrohr g in einen Behälter g von g beine gelöst. Die blaue Kupfer haltige Flüssigkeit wird von der braunen getrennt aufgefangen; in letzterer betinden sich noch etwa g broc. Silber gelöst. Die Reduction ist in g bis g Stunden beendigt. Die Eisenoxydlösung wird durch Behandeln mit Eisenabfällen im Behälter g in Oxydulsalz verwandelt und die Flüssigkeit

mittels Dampfpumpe p durch die Röhren r und q in den Kasten k geschafft, aus welchem sie durch l nach j abfliefst.

Der Plattner sche Goldextractionsprozefs ist in Nevada County, Californien, seit 11 Jahren eingeführt und wird augenblieklich von 11 Hütten angewendet. Auf dem Idaho-Werke fliefst das gepochte und angereicherte Erz mit möglichst wenig Wasser über in Platten eingelassene, mit Queeksilber gefüllte Vertiefungen (riffles), gelangt dann in Kübel, in welchen sich amalgamirte gewellte Kupferplatten bewegen, fliefst nun über lange amalgamirte Platten und mit Gummistoff ausgekleidete Tröge, um schliefslich noch in Pfannen amalgamirt zu werden, ehe es an die Chlorationswerke abgegeben wird. Auf den Werken der Providence-Mine gehen die gepochten Erze durch eine Mulde, deren Bodenplatte amalgamirt ist, dann durch amalgamirte Tröge in Frue sche Goldwäschen.

Das Rösten der Kiese geschieht in zweiherdigen, kreisrunden Oefen, deren oberer Herd einen offenen Trockenboden bildet. Der Beschickung im unteren Ofen wird 3 Proc. Salz zugesetzt. Das Erz aus den Goldwäschen mit 75 Proc. Kiesen und 25 Proc. Quarz eignet sich gut für direktes Rösten; andere werden zunächst mit 15 bis 25 Proc. Sand gemischt.

Zur Chloration werden etwa 2<sup>t</sup>,5 befeuchtetes Erz 0<sup>m</sup>,7 hoch auf die falschen Böden von 1<sup>m</sup>,8 hohen, mit Asphalttirnifs ausgestriehenen Kästen geschüttet, worauf man das in gewöhnlicher Weise erzeugte Chlorgas unter die falschen Böden leitet. Hat das Chlor nach 5 bis 6 Stunden die Schicht durehdrungen, so wird der Deckel mit Teig gedichtet und die Masse 2 Tage lang der Einwirkung des Chlores überlassen. Das ausgelaugte Chlorgold wird in gewöhnlicher Weise mit Eisenvitriol gefällt. Die Rückstände werden dann zur Gewinnung des Silbers in tiefer stehenden Bottichen mit einer kalten Lösung von unterschwefligsaurem Calcium ausgezogen; das gelöste Silber wird als Schwefelmetall gefällt, um die Lösung abermals zu verwenden.

Nach W. U. Greene (Journal of the Franklin Institute, 1882 Bd. 113 \* S. 377) soll das aus Braunstein, Chlornatrium und Schwefelsäure oder sogar aus Chlorkalk und Schwefelsäure entwickelte Chlor in einem Gasometer aufgefangen, dann mittels Druekpumpe durch Rohr a (Fig. 14 Taf. 24) in mit den gerösteten Erzen beschickte, 1<sup>m</sup>,07 weite und 1<sup>m</sup>,37 lange eiserne Cylinder E eingepresst werden, welcher langsam gedreht wird. Das gelöste Chlorgold soll schliefslich nach dem Vorschlag von W. M. Davis mittels Kohle gefällt werden.

Diese Wirkung von Holzkohle auf Goldchloridlösung ist nach Versuchen von G. A. König (Daselbst S. 382) vorwiegend den bekannten physikalischen Eigenschaften der Holzkohle zuzuschreiben; daneben findet aber auch eine Zersetzung nach folgender Gleichung statt:  $4 \operatorname{AuCl}_3 + 6 \operatorname{H}_2 \operatorname{O} + 3 \operatorname{C} = 4 \operatorname{Au} + 12 \operatorname{HCl} + 3 \operatorname{CO}_2$ .

## Zu Mond's Schwefelregeneration; von H. Schaeppi in Widnes, Lancashire.

Die Regeneration des Schwefels wird für die Sodafabriken von immer größerer Bedeutung; für manche ist sie zur Lebensbedingung geworden. Einige Studien über *Mond*'s Prozeß dürften deshalb einen weiteren Leserkreis interessiren.

Ich betrachte zuerst *Laboratoriumsversuche*, welche mir bei der praktischen Leitung des Prozesses von Nutzen waren und Anlaß zu einigen Aenderungen gaben.

1) Verhalten verschiedener Lösungsmittel zu oxydirten Sodarückstande. Es handelte sich darum, zu entscheiden, ob die verdünnte Chlorealeiumlösung von den Schwefelfiltern nicht mit Vortheil wieder in der Laugerei benutzt werden könnte, ob eine verdünnte Hyposulfitlösung, wie sie beim Zersetzen überblasener Laugen erhalten wird, sieh zum Extrahiren des oxydirten Rückstandes nicht ebenso gut oder besser eignen würde als Wasser. (Dieses wird in so großen Mengen gebraucht, daß es oft der Gesammtfabrikationskosten des Schwefels ausmacht.)

Eine frische Probe oxydirten Rückstandes wurde gut gemischt, je 1<sup>k</sup> davon in 4 verschiedene Gefäfse gebracht und mit 1500<sup>cc</sup> Wasser, verdünnter Chlorcalciumlauge oder verdünnter Hyposulfitlösung einzeln auf 90<sup>o</sup> erwärmt, übergossen und 2 Stunden unter öfterem Umrühren stehen gelassen. Es wurde dann je eine Probe filtrirt und 20<sup>cc</sup> davon mit 0,1-Jod titrirt. (Der Verbrauch an Gesammtjod ist zum Vergleiche maßgebend, da nach späteren Versuchen alles Hyposulfit sofort in Lösung geht und die Differenzen somit nur einem Zuwachs an Sulfiden zugeschrieben werden können.)

Ich gebe die Resultate direkt in Cubikeentimeter 0,1-Jodlösung, da sie so am übersichtlichsten sind:

	1. Versuch	2. Versuch
Wässerige Lösung	. 55cc	<b>49</b> cc
Verdünnte Chlorcalciumlauge	. 55	48
Verdünnte Hyposulfitlösung, nach Abzug von 4cc 0,1-Joe	d-	
lösung, welche von 20cc vor dem Versuche verbrauch	ht	
wurden	. 58	53

Somit zeigt sich, daß Chlorcalciumlauge ebenso gut als Wasser und allfällig darin vorhandenes Hyposulfit dem Lösen nur fördernd sein kann. Der Anwendung dieser Chlorcalciumlauge stehen zwei Schwierigkeiten im Wege und zwar, daß man die Schwefellauge sehr sorgfältig zersetzen und Säureüberschuß vermeiden muß, weil sonst beim Zusammenbringen von Rückstand und saurer Lösung Schwefelwasserstoß sich bildet; ferner daß die Chlorcalciumlauge von Anfang an ein specifisches Gewicht von 4 bis 80 Tw. hat, weshalb sie in der Laugerei getrennt von der aus Wasser bereiteten Schwefellauge gehalten werden muß; es ließe sich

dies nur in dem speziellen Falle anwenden, wo man mit zwei besonderen getrennten Laugereien arbeiten könnte, wovon die eine mit Chlorcaleiumlösung, die andere mit Wasser arbeiten würde.

Es wurde dann weiter versucht, dem Rückstande, dem man mit Oxydiren und Laugen nicht mehr beikommen kann, alles Sulfid zu entziehen; dies wurde mit einer Lösung von Kochsalz und Magnesiumsulfat (in Aequivalenten gemischt) erreicht und die Einwirkung als eine äufserst rasche befunden. Gleiche Mengen oxydirten Rückstandes wurden abgewogen und mit gleichen Volumen kalten Wassers, mit Wasser von 800 und mit einer wässerigen Lösung von 246g krystallisirtem schwefelsaurem Magnesium und 117g Chlornatrium einzeln übergossen und 2 Stunden stehen gelassen. Gleiche Mengen der filtrirten Lösungen brauchen dann 0,1-Jodlösung:

 Kaltes Wasser
 9.5cc

 Heißes Wasser
 15.5

 Magnesiumsulfatlösung
 176.0

Letztere Lösung enthielt schon nach 10 Minuten nur noch eine Spur Sulfat. Die Umsetzung wird nach folgender Gleichung verlaufen:

 $\begin{array}{c} \operatorname{Mg}\operatorname{SO_4} + 2\operatorname{Na}\operatorname{Cl} + \operatorname{Ca}\operatorname{S} = \operatorname{Ca}\operatorname{SO_4} + \operatorname{Mg}\operatorname{Cl_2} + \operatorname{Na_2}\operatorname{S} & \operatorname{oder} \\ \operatorname{Mg}\operatorname{SO_4} + \operatorname{Ca}\operatorname{S} = \operatorname{Ca}\operatorname{SO_4} + \operatorname{Mg}\operatorname{S} & \operatorname{und} & \operatorname{Mg}\operatorname{S} + 2\operatorname{Na}\operatorname{Cl} = \operatorname{Mg}\operatorname{Cl_2} + \operatorname{Na_2}\operatorname{S}. \\ \operatorname{Damit} & \operatorname{kein} & \operatorname{Schwefelwasserstoffgeruch} & \operatorname{auftritt}, & \operatorname{mufs} & \operatorname{Kochsalz} & \operatorname{etwas} & \operatorname{im} \\ \operatorname{Ueberschufs} & \operatorname{sein}. \end{array}$ 

Frischer Rückstand, mit überschüssiger Salzlösung behandelt, gibt nach 10 Minuten und nach 1 Stunde fast dasselbe Resultat, und zwar nach 10 Minuten  $31^{\rm cc}$  und nach 1 Stunde  $33^{\rm cc}$  0,1-Jodlösung.

Ich glaube kaum, daß sich diese Mischung, oder eine Mischung von Chlormagnesium und Natriumsulfat im Großen anwenden ließe, und führe den Versuch nur an, weil er mir interessant scheint.

2) Einflufs der Temperatur des Lösungsmittels auf die Löslichkeit der Schwefelcalciumverbindungen. Oxydirter Rückstand wurde gut gemischt, gleiche Mengen abgewogen, gleichzeitig mit Wasser von verschiedenen Temperaturen übergossen und je ½ Stunde unter öfterem Umrühren stehen gelassen; das Ganze, Rückstand und Lösung, wurde dann auf je dasselbe Volumen verdünnt und eine Probe filtrirt.

Es wurde Wasser von  $15^{\circ}$ ,  $60^{\circ}$ ,  $95^{\circ}$ ,  $100^{\circ}$  angewendet und bei siedendem Wasser  $^{4}$ / $_{4}$  Stunde lang gekocht. In den filtrirten Proben wurde für  $20^{\circ}$ c bestimmt: 1) Hyposulfit nach Ausfällen der Sulfide mit Zink, 2) die Gesammtjodmenge zum Titriren von Sulfid und Hyposulfit zusammen und gleichzeitig Hydrosulfid mit Sodalösung und 3) das specifische Gewicht. Die erhaltenen Resultate sind in Cubikcentimeter  $^{\circ}$ 0,1-Jodlösung angegeben:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die genaue Ausführung der von Mond eingeführten Bestimmung der Schwefellaugen ist beschrieben in Lunge: Handbuch der Sodafabrikation, Bd. 2 S. 594. Vgl. D. p. J. 1878 228 258.

				150	$60^{0}$	950	1000
Gesammtjodmenge				21	27	33	35
Jod für Hyposulfit					20	20	20
Jod für Hydrosulfid				0	0	1	1,5
Specifisches Gewicht	t			1,029	1,031	1,032	1.033

Es lassen sich daraus folgende Schlüsse ziehen:

- a) Kaltes Wasser löst, selbst bei längerer Einwirkung nur unbedeutend Sulfide, hauptsächlich nur Hyposulfit und zwar dieses in kurzer Zeit so vollständig wie heißes Wasser.
- b) Je heißer das Wasser zum Auslaugen angewendet wird, um so mehr Sulfide werden gelöst, oder in anderen Worten, je heißer das Wasser benutzt wird, in um so kürzerer Zeit hat man eine an Sulfid reiche Lösung.
- c) Das Hyposulfit hat den wesentlichen Einfluss auf das specifische Gewicht der Laugen, die Sulfide verändern dasselbe nur unbedeutend. Einige Analysen von Laugen mögen dies klarer zeigen:

~ ~	Sulfid	Hyposulfit	S G	Sulfid	Hyposulfit
Spec. Gew.	in Cubikcentii	m. 0,1-Jodlösung		in Cubik cent	im. 0,1-Jodlösung
1,080	7,7	3,3	1,069	8,1	3,0
1,081	9,9	3,4	1,075	8.8	$3,\!2$
1,081	10,4	3,4	1,078	7.0	3,7
1,081	11.0	3,4	1,089	8.8	4,4
1.081	11,5	3,4	1,090	6,0	4,6
1.081	12.1	3.4	1,094	4.5	6.1
	,	,	1,105	5,8	6,6

Diese Analysen zeigen, daß bei constant bleibendem Hyposulfit das specifische Gewicht unbedeutend wechselt, trotz ziemlich großen Schwankungen der Sulfide.

- d) Calciumhydrosulfid wird nur von Sulfid haltigen Lösungen aufgenommen und findet sich vorzugsweise in unterblasenen Laugen, weniger in überblasenen.
- 3) Einflus der Zeit auf die Lösung der Calciumsulside aus oxydirtem Rückstande. Nachdem ich gefunden, das Sulside um so leichter sich lösen, je heiser das Lösungsmittel angewendet wird, so blieb mir noch übrig, Versuche zu machen über den Einflus der Zeit auf die Löslichkeit derselben in heisem Wasser.

Oxydirter Sodarückstand wurde mit Wasser von 90° übergossen, so daß dieser etwa 2°c hoch mit Flüssigkeit überdeckt war; das Ganze wurde im Wasserbad constant auf 90° gehalten und das verdampfende Wasser oft ersetzt. Jede ½ Stunde wurde eine Probe von 20°c gezogen mit der Vorsicht, vorher sorgfältig bis zu einer zu Anfang des Versuches am Rande der Schale gemachten Marke Wasser nachzufüllen. In der jeweiligen Probe wurde Sulfid, Hyposulfit und Hydrosulfid bestimmt und die Resultate in Cubikcentimeter 0,1-Jodlösung angegeben:

	Probe sofort	1/2 Stunde	2/2	$3/_{2}$	4/2	$5/_{2}$	Nach Erkalten
Sulfid		6.0			22.5		29,0
Hyposulfit .	. 10.0	14.5	14.0	13,5	13.5	13.0	13,0
Hydrosulfid	. 0	1.0	1.5	2.5	4.0	4.0	4.5

Wiederholte Versuche gaben übereinstimmende Resultate, aus denen folgendes hervorgeht:

- a) Das Hyposulfit geht in der ersten halben Stunde vollständig in Lösung; durch die jeweilig gezogene Probe entsteht natürlich eine jedesmalige Abnahme, welche aber gering genug ist, um das Resultat nicht zu beeinflussen.
- b) Das Sulfid nimmt mit der Zeit zu, unbeeinflust durch den Verlust der halbstündlich gezogenen Probe. Wir haben gesehen, dass das Hyposulfit den Haupteinfluss auf das specifische Gewicht hat; es wird also hier mit der Zunahme des Sulfides wenig bemerkbarer in der Concentration der Lösung vorgehen, während diese Lösung doch bedeutend werthvoller für die Schwefelausbeutung wurde. Es ist dies eine Thatsache, welche sich den Arbeitern schwer einprägt, die sich aber dadurch sofort bestätigt, dass man im Großen, wenn man lange Zeit auslaugt, mit viel mehr Lust oxydiren muß, um die Lösungen nicht unterblasen zu erhalten, während man bei kurzem Auslaugen dasselbe Resultat mit weit weniger Lust erhält. Natürlich steht die Menge der erhaltenen Lauge damit in engem Zusammenhange; man erhält um so mehr Lauge, je stärker man oxydirt, je länger man auslaugt (selbstverständlich nur, wenn man in beiden Fällen auf dieselbe Stärke der Lösung arbeitet).
- c) Auch hier geht Hydrosulfid erst in Lösung, nachdem sich beträchtlich Sulfid gelöst hat. Es mag sein, daß es sich dann erst bildet.
- 4) Vorgünge bei der Zersetzung der Schwefellaugen mit Salzsäure von 50 Tw. Um einen Einblick in die Art der Zersetzung zu gewinnen, behandelte ich Schwefellaugen vorsichtig nach und nach mit kleinen Mengen Salzsäure von 50 Tw. und beobachtete die Zersetzung, welche dabei periodisch vor sich ging. Es sollte entschieden werden, ob bei ungenügendem Säurezusatz nur Sulfid oder beides, Sulfid und Hyposulfit zugleich, zersetzt werde. Es wurden zwei Versuchsreihen angestellt, mit kalten und mit heißen Laugen.
- a) Kalte Lauge wurde nach und nach mit verdünnter Salzsäure versetzt, bis die Gelbfärbung verschwand; dabei wurde nach jedem Säurezusatz eine Probe gezogen und analysirt. Die Resultate sind in Proc.

Schwefel	aı	ngegeben, d. h.	Gramı	n in	$100^{ m cc}$ :	Na	ach zun	ehmende	m
			Anfän	gliche	Lauge		Säure	ezusatz	
					Ü	I	H	III	IV
Schwefel	als	Sulfid (CaS <sub>2</sub> ) .		2,11		1,82	0.93	$0,\!48$	0
"	"	Hydrosulfid		0,64		0,16	$0,\!16$	0,08	0
"	"	Hyposulfit		2,05		1,79	1,66	1,60	1,60
								schwach gelblich.	farb- los.

b) Heiße Lauge wurde auf dem Wasserbad auf 70° gehalten und wie oben mit Salzsäure behandelt, bis die Lösung farblos war:

Lauge

			Anfängliche	Lauge	Schliefslich	farblose l
Schwefel	als	Sulfid	2,78			0
"	"	Hydrosulfid	0,40			0
"	"	Hyposulfit	2,11			1,79

Die Salzsäure zersetzt somit vor Allem Sulfide und nur wenig Hyposulfit; letzteres wahrscheinlich nur, weil man die Salzsäure nicht vorsichtig genug zusetzen kann. Hätte ich weit größere Mengen Lauge angewendet, so würde ich die Säure verhältnißsmäßig langsauner haben zusetzen können und jedenfalls eine noch begrenztere Zersetzung des Hyposulfites erreicht haben.

Aus diesem Versuch geht weiter hervor, daß man bei der Zersetzung der Schwefellauge darauf achten muß, daß Lauge und Säure sofort innig gemischt werden, so daß weder Lauge, noch Säure im Ueberschuß vorhanden ist. Man erhält dann eine viel vollständigere Zersetzung und vermeidet Verluste durch entweichenden Schwefelwasserstoff, welche man ohne derartige Mischung von Lauge und Säure selbst bei stark überblasenen Laugen nicht verhindern kann. Wie man die Laugen im Großen innig vermischen kann, soll unten erklärt werden.

5) Verhalten von Sulfiten im Sodarückstand. Da sieh bei der Oxydation von Sodarückstand eine nicht unbeträchtliche Menge Sulfit bildet, wünschte ich zu wissen, ob für dieses Sulfit keine Lösungsbedingungen existiren, oder gefunden werden können. Ich fand durch Digeriren von schwefligsaurem Kalk, daß nur stark Sulfid haltige (unterblasene) Laugen einen merklichen Einfluß auf diesen ausüben und ihn in kleinen, praktisch unbedeutenden Mengen lösen. (Schluß folgt.)

### Ueber die Vertheilung des Zuckers in der Rübe; von G. Marek.

Um die Beziehungen des specifischen Gewichtes der ganzen Rübe und deren einzelne Theile zu deren Saftdichtigkeit und Zuckergehalt festzustellen, verwendete G. Marek nach den Mittheilungen des landwirthschaftlichen Institutes in Königsberg, 1882 S. 53 tadellose Rüben von 1,05 bis 1,07 sp. G., welche zunächst in feuchtem Sande eingekellert wurden. Schon nach 1 Monat zeigten viele derselben nur noch ein Eigengewicht von 1,03 bis 1,04, keine einzige hatte noch das Gewicht von 1,07. Diese Abnahme des Eigengewichtes ist theils auf das Wachsthum der Rübenblätter, mehr noch auf das Eindringen von Luft in die Fibrovasalstränge und das Zellgewebe der Rübe zurückzuführen. Es empfiehlt sich daher, zur Rübensortirung nur kurz vorher aus der Erde genommene Rüben zu verwenden.

Es wurde nun jede Rübe als ganze Rübe in der Salzlösung geprüft, dann in 4 Theile zerschnitten, und zwar in Kopf, Wurzelspitze, Mittelstück nund einem dem Mittelstück entnommenen seitlichen Abschnitt (mittlerer Abschnitt), welche zur Bestimmung ihres specifischen Gewichtes in Salzlösungen gebracht wurden. Die Resultate dieser mit 68 Rüben ausgeführten Untersuchungen lassen jedoch ein bestimmtes Verhältnifs nicht

herausfinden; vielmehr zeigen die Unterschiede zwischen dem specifischen Gewicht der ganzen Rübe und der einzelnen Theile theils geringere (I bis III), theils erhebliche Abweichungen (IV bis VI):

	I	II	III	$\mathbf{IV}$	V	VI
Ganze Rübe	1,034	1,043	1,052	1,033	1,046	1,054
Kopfende	1,038	1,042	1,053	1,042	1,045	1,056
Wurzelspitze	1,038	1,047	1,055	1,056	1,061	1,072
Mittlerer Abschnitt	1,038	1,042	1,051	1,044	1,046	1,066
Rumpf	1,040	1,047	1,047	1,012	1,053	1,057.

Es scheint, daß ganze Rüben mit geringerer Schwere in den einzelnen Theilen größere Unterschiede zeigen als Rüben mit höherem specifischem Gewicht. So ergaben 23 Rüben von 1,03 bis 1,04 sp. G., 25 Rüben von 1,04 bis 1,05 und 19 Rüben von 1,051 bis 1,064 sp. G. im Mittel folgendes specifische Gewicht:

Spec. Gew. $= 1$ ,	03 bis 1,04	1,04 bis 1,05	1,051 bis 1,064
Ganze Rübe	1,0345	. 1,0453	1,0547
Kopf	1,0399	. 1,0486	1,0546 .
Wurzelspitze	1,0513	1.0582	1,0629
Mittlerer Abschnitt	1,0405	. 1,0484	1,0537
Rumpf	1,0420	. 1,0514	1,0558

Ganze Samenrüben zeigen somit in Salzlösungen im Allgemeinen ein kleineres specifisches Gewicht als deren einzelne Theile; der Unterschied ist um so größer, je kleiner das specifische Gewicht der ganzen Rübe ist. Von den einzelnen Theilen ist die Wurzelspitze am schwersten, dann folgen Rumpf, mittlerer Abschnitt und Kopf oder Wurzelhals. Für die Sonderung der Rüben zur Zucht ist somit dem Einwerfen der ganzen Rübe die Verwendung der einzelnen Rübentheile vorzuziehen. An der ganzen Rübe bilden die zu belassenden Blattreste das Hindernifs für eine gleichmäßige Bestimmung; namentlich dringt durch die abgeschnittenen Blattstiele Luft in die Rübe ein und ändert ihr specifisches Gewicht, so dass dieses durch die einzelnen Rübentheile genauer zu ermitteln ist. Der Kopftheil kann hierzu nicht verwendet werden, da mit dessen Entnahme die Rübe zerstört würde; die unterste Spitze gibt zu hohe Angaben; der seitliche Abschnitt eignet sich dagegen für die Trennung schwerer Rüben von leichteren am besten und kommt dieser der wahren mittleren Schwere der Rübe am nächsten.

Zur Feststellung des Verhältnisses der specifischen Saftschwere der einzelnen Theile zu der ermittelten specifischen Schwere in Salzlösungen wurden die einzelnen Rübentheile nach der Bestimmung in der Kochsalzlösung mit einem Tuche abgetrocknet, zerrieben, geprefst und die erhaltenen Säfte mit der Westphal schen Wage gewogen. Es zeigte sich, dass die specifischen Gewichte der einzelnen Theile nicht mit der Saftdichtigkeit übereinstimmten, das somit im Einzelfalle beide Verfahren nicht vergleichbar sind. Im Durchschnitt war die Saftschwere bei den Rüben mit dem specifischen Gewicht in der Salzlösung von:

- $>$ attsc	hwere	

1,030 bis 1,040	1,0625 $1,0647$	Wurzel- spitze 1,0592 1,0635 1,0648	Mittlerer Abschnitt 1,0597 1,0645 1,0664	Rumpf 1,0585 1,0625 1,0652
Mittel von 68 Rüben	1,0616	1,0625	1,0634	1,0629

Die Angaben der Saftschwere sind daher höher als die Gewichte der Rüben in Salzlösungen, was dadurch erklärlich wird, daß bei den ganzen Stücken das Mark bezieh. die Zellularsubstanz und die Lufteinschlüsse mitgewogen werden. Das Verfahren der Bestimmung des Werthes der Rüben durch Wiegen des Saftes ist daher viel sicherer als die specifische Gewichtsbestimmung der ganzen Rübe, welche namentlich Krocker

ii	ische	Gewich	itsbestimmung der ganzen Rübe, wel	cŀ
		Jdwny	12,58 14,50 14,50 15,51 15,52 15,23 14,94 14,94 15,33 15,38 15,38 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98 16,98	15,135
	Polarisation	Mittlerer	11.40 14.17 14.38 14.38 14.51 15.27 15.30 16.13 16.13 16.13 16.13 16.13 17.11 16.13 16.14	14,090
	Polari	Schwanz	10.99 14.73 14.73 15.47 12.57 16.33 14.45 13.84 13.84 13.84 13.84 13.50 15.77 14.87 14.87	1,0040   10,03   14,05(1)
		) do y	9.00 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	10,01
	ere Pschen Wega	Jduny	1,0595 1,0645 1,066 1,065 1,065 1,065 1,065 1,065 1,063 1,070 1,065 1,06	1,00.40
	hwere hal'sche	Mittlerer Meschnitt	1,0575 1,0605 1,0605 1,065 1,065 1,068 1,068 1,065 1,070 1,070 1,070 1,070 1,064 1,0	1,0000,1
T CONTROL	Saftschwere r Westphal'sc	Schwanz	1,0575 1,063 1,064 1,065 1,067 1,067 1,067 1,067 1,0605 1,	Libored
	nach der	Kopí	1,0535 1,0575 1,0575 1,065 1,0	اعتمونا
	_	Jdwny	1,040 1,040 1,055 1,055 1,055 1,055 1,057 1,057 1,067 1,061 1,061 1,066 1,066 1,066 1,066 1,066 1,066 1,066 1,066 1,066 1,056	23064
	hes Gewich Salzlösung	Mittlerer Abschnitt	1,038 1,049 1,049 1,049 1,049 1,049 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060 1,060	->06-
	Specifisches (in der Salzb	Schwanz	1,038 1,046 1,056 1,056 1,066 1,066 1,060	
	Specifical	Kopí	1,038 1,041 1,041 1,049 1,048 1,054 1,056 1,056 1,056 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053 1,053	
		eanze edüA	,034 ,040 ,040 ,040 ,044 ,045 ,050 ,056	

in seinem Leitfaden der agrikultur-chemischen Analyse (S. 158) empfiehlt.

Bei der Feststellung der Unterschiede zwischen dem specifischen Gewichte des Saftes und dem durch Polarisation, ermittelten Zuckergehalte sowohl bei den einzelnen Rübentheilen, wie in den gefundenen Mittelzahlen ergab sich, wie aus der nebenstehenden Tabelle I hervorgeht, das gleichen Polarisationen un-

Polarisationen ungleiche Saftdichtigkeiten zukommen und dafs bei gleichen Saftdichtigkeiten ungleiche Polarisationen anzutreffen sind. Bei der größeren

Zahl der Untersuchungen geht jedoch das specifische Gewicht des Saftes mit dem Zuckergehalt bei Rüben, welche unter gleichen Verhältnissen gezogen sind und derselben Sorte angehören, ziemlich parallel, so daß die Bestimmung der Saftschwere der Rüben sehr wohl zur Ermittelung guter Samenrüben dienen kann.

Zur Untersuchung der Vertheilung des Zuckers in der Rübe zerlegte Marek die Rüben der Länge nach in 8 gleiche Theile und ermittelte von jedem einzelnen Theile das absolute Gewicht, die gewonnene Saftmenge, die specifische Saftsehwere und die Polarisation des Saftes; Kopf und äußerste Wurzelspitze waren ausgeschlossen. Ein zweiter Theil Rüben wurde mittels Hohlmesser nach den peripherischen Theilen so zerlegt, dafs der erste Cylinder den inneren und den 2. Fibrovasalstrang, der zweite und der dritte Cylinder je die beiden folgenden und der vierte die Rinde enthielt. Dabei lieferte der innerste Rübencylinder, bestehend aus dem 1. und 2. Fibrovasalstrange, einen aus der Presse fliefsenden hellgelben Saft, welcher nach 8 Minuten langem Stehen schmutzig lichtgrün wurde; das Gereibsel dieses Saftes war hellgelb und behielt diese Farbe auch der Prefskuchen. Der Saft vom zweiten Cylinder, enthaltend den 3. und 4. Fibrovasalstrang, war bei seinem Hervorquellen aus der Presse lichtgrün und grünlich gelb und ging nach 8 Minuten langem Stehen in eine graugrüne Steinfarbe über, welche viel dunkler war als die Saftfarbe des ersten Cylinders, der bereits 1/2 Stunde gestanden hatte. Gereibsel wie Prefskuchen besafsen eine weifslich gelbe Farbe und behielten diese auch noch nach längerer Zeit. Bei dem dritten Cylinder (5. und 6. Fibrovasalstrang) war das Gereibsel weifslich gelb und von röthlich blauen Flecken inselartig durchsetzt. Der Saft hatte beim Ausfließen aus der Presse eine dunkelgraue schmutziggraue Farbe, bei welcher die Einmischung des gelben Saftes wie beim ersten und zweiten Cylinder noch deutlich erkennbar war. Die Verfärbung ins Dunkle wurde alsbald kräftiger und machte nach einem 1stündigen Stehen einer merklichen Aufhellung wieder Platz. Die Prefskuchen fürbten sich bald dunkel. Das Gereibsel des vierten Cylinders bezieh. der Rinde und der daran stofsenden Theile war röthlich, der Saft zeigte bei dem Ausfließen die Farbe der Alizarintinte, welche bald nachdunkelte und nach 10 Minuten ganz schwarz erschien. Die Prefskuchen nahmen sehon während des Pressens die bekannte dunkle Farbe an. (Sostmann sieht die Ursache der Färbung des Rübensaftes in der Oxydation eines farblosen Rübenbestandtheiles zu Ulmin- und Huminstoffen. Dem entsprechend wurde schon früher das Schälen der Rüben zur Gewinnung reinerer Säfte vorgeschlagen.)

Die durch die genannten Untersuehungen erzielten Resultate entsprachen aber nicht den Erwartungen, da sie für die Bestimmung des mittleren Saftgehaltes der Rübe im Allgemeinen nicht verwendbar waren.

Es wurden min je 30 große, mittlere und kleine Rüben in 2 Hälften der Länge nach getheilt und je 30 halbirte Rüben einmal zur Bestim-

mung der Vertheilung des Zuckergehaltes in den Längen und dann zur Untersuchung in den peripherischen Theilen benutzt, um festzustellen. wie sich der Zuckergehalt bei großen, mittelgroßen und kleinen Rüben vertheilt vorfindet. Wird die Rübe am Kopfe bis zu den Blattstielresten abgeschnitten und der zurückbleibende Theil in 8 Stücke zerlegt, so ist der Kopftheil der schwerste; der Procentantheil des ersten Längenstückes nächst dem Wurzelhalse beträgt bei 90 Rüben im Mittel 30,87, der zweite 25,56, der dritte 17,44, die folgenden 11,49, 6,83, 4,09, dann 2,39 und der achte 1,33 Proc. Der Verlust, welchen der Rübenbauer dadurch erleidet, dass die untersten Enden der Rübe bei der Ernte im Boden bleiben, ist somit sehr gering, da der unterste Theil der Rübe nur 1,33 Proc. beträgt; dagegen kann ein zu starkes Putzen der Rübe, welches namentlich bei Rüben mit hohem Blattansatz und ungünstig gebauten, breiten, aus der Erde hervorragenden Köpfen vorkommt, 15 bis 25 Proc. ausmachen, eine Differenz, welche für den Landwirth sehr empfindlich wird und die Vortheile einer angewendeten künstlichen Düngung mitunter aufzuheben vermag. Deshalb werden die Rüben mit kleinen und vollständig in dem Boden sitzenden Köpfen und einem Wurzelhals, bei welchem der Blattansatz nicht tief an dem Wurzelkörper herabreicht, den geringsten Ausfall bei dem Putzen der Rüben ergeben.

Das höchste specifische Gewicht besitzen die Säfte des 2. und dann des 3. Längentheiles. Von da an mindert sich die Saftschwere immer mehr und mehr und findet ihre kleinste Zahl in der Rübenspitze. Die Saftdichtigkeit des Kopfes ist dagegen höher wie jene der vier unteren Längentheile. Die höchste Polarisation ergab der zweite dem Kopfende zunächst liegende Längentheil; von da an sank dieselbe bis zur Wurzelspitze. Das Kopfende steht hierbei zwischen dem 5. und dem 6. Längentheile, ein Resultat, welches den Angaben von Violette (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1875 S. 787) völlig widerspricht. Der größte Reinheitsquotient war bei den großen Rüben in dem 5., bei den mittelgroßen in dem 4. und bei den kleinen Rüben in dem 5. Längentheil vorhanden.

Für die Untersuchung der peripherischen Theile wurde nur die obere Hälfte der Rübe benutzt und diese mit Hinweglassung des äufsersten, dem Wurzelhalse zugekehrten Theiles von ½ der ganzen Rübenlänge, welcher wie auch die untere der Wurzelspitze zugewendete Hälfte der Rübe zur Untersuchung nicht geeignet schien, weil die Fibrovasalstränge hier nicht mehr deutlich abgegrenzt sind.

Nach diesen Untersuchungen, deren Durchschnittsresultate in der Tabelle II zusammengestellt sind, weichen die Gewichtszahlen der einzelnen von Fibrovasalsträngen begrenzten ringförmigen Theile der Zuckertübe von einander nicht wesentlich ab; die inneren Ringe ergeben etwas kleinere Gewichtsantheile. Die Saftmengen der inneren Fibrovasalstränge sind gröfser wie jene der mehr gegen den Umfang gelegenen. Die Ursache liegt in den kleineren Zellpartien und in der Schwierigkeit der

Tabelle II.

Bezeichnung der untersuchten Rüben	Gewicht der Rüben- theile	Gewicht der ge- wonnenen Saftmasse aus den einzelnen Theilen	Spec. Gew. des Saftes	Trocken- substanz	Polarisa- tion des Saftes	Rein- heits- quotient
Ganze Rübe	382,818	g 153,69			_	
Kopf (½/16 der ganzen Rübenlänge)	56,133	27,866	1,0616	15,046	11,076	73,614
Rumpftheil (7/16 der ganzen Rübenlänge) Innerste und 2. Fibrovasal-	269,597	97,542			<b>-</b> .	-
stranggrenze	26,044	12,397	1,065	15,837	12,396	78,398
3. Fibrovasalstranggrenze 4. "	34,088 41,866	13,000 16,787	1,0643 1,065	$\begin{array}{c c} 15,\!674 \\ 15,\!837 \end{array}$	12,504 $12,888$	79,775 81,379
5. "	46,533 $42,244$	18,363 13,780	1,065 1,0673	15,837 16,371	12,897 13,358	81,435 81,595
7. ",	37,711	12,741	1,067	16,302	12,979	79,622
8. " (Rinde) Schwanzende	41,111 57,088	$\begin{array}{ c c c }\hline 10,474 \\ 28,282 \\ \end{array}$	1,0596 1,0616	14,571 $15,046$	10,427	71,559 75,840

Saftgewinnung dieser Theile mit der Handreibe. Das specifische Gewicht, der Zuckergehalt und der Reinheitsquotient laufen parallel. Dieselben sind verhältnifsmäßig geringer in den centralen Rübentheilen. Sie wachsen bis zu dem 6. Fibrovasalstrange, verkleinern sich wieder bei dem 7. Strange und zeigen in der Rinde die kleinsten Zahlen:

#### Die Maschinenanlage des Wasserwerkes Darmstadt.

Ueber die Maschinenanlage des Darmstädter Wasserwerkes hielt kürzlich Alb. Huber, Ingenieur der Firma G. Kuhn in Stuttgart-Berg, welche die Ausführung übernommen hatte, einen Vortrag im Württembergischen Bezirksverein deutscher Ingenieure, dessen wesentlichster Inhalt allgemeinere Beachtung verdient und deshalb in Nachstehendem wiedergegeben ist.

Die Maschinenfabrik G. Kuhn übernahm nach den Ergebnissen der Vorverhandlung die Erbauung zweier vollständig von einander unabhängigen Dampfpumpwerke, von denen jedes bei 30 Umgängen in der Minute in 22 Stunden 2200cbm Wasser auf eine gesammte Widerstandshöne von 120m liefern sollte. Das Nutzwasser war bei einer maximalen Saughöhe von 6m,5 durch sechs etwa 300m von der Pumpstation entfernte Filterbrunnen dem Grundwasserstrome der rechtsseitigen Rheinebene zu entnehmen und durch eine etwa 10km lange Druckleitung von 375 und 500mm lichter Weite nach dem Hochreservoir zu fördern. Den Kohlenbedarf sicherte G. Kuhn mit 1k,4 Nufskohle aus der Zeche Vollmond für 1e effectiv und Stunde zu oder mit anderen Worten: mit 1k dieser Kohle 193 6001 Wasser 1<sup>m</sup> hoch zu heben, die Anheizkohlen nicht mitgerechnet.

Maschinenanlage. In dem 17m,75 langen und 10m,5 breiten Maschinenhause, dessen Sohle im Grundwasser liegend der wasserdichten Herstellung große Schwierigkeiten entgegenstellte, weshalb auch für die Fundamente eine größte Tiefe von nur 1m,3 gestattet war, ist zunächst der große Saugwindkessel von reichlich 2cbm angeordnet. Das aus den 6 Tiefbrunnen angesaugte Wasser strömt demselben durch eine 650mm weite Leitung zu und wird von hier aus durch zwei getrennte Leitungen von 255mm lichter Weite nach den Pumpen

Sodann sind parallel der Gebäudelängsachse die beiden genau gleich großen, symmetrisch angeordneten, direkt und doppelt wirkenden Plungerpumpen aufgestellt, deren wesentliche Anordnung folgende ist: Ein kräftiger Hohlgufsbalken, welcher das Fundament seiner ganzen Länge nach faßt und zugleich den Vertikalkräften wirksam begegnet, trägt angegossen das Kurbelwellenlager und die Rundführung, an deren Flansche sich concentrisch eingepaßt der Dampfcylinder von 460mm Durchmesser und 920mm Hub ansetzt; derselbe ist behufs freier Ausdehnung durch die Wärme nicht unmittelbar auf dem Fundamente festgeschraubt, sondern in einer Schlittenführung verschiebbar; er ist mit Dampfmantel versehen und auch die Cylinderdeckel sind geheizt.

Die Steuerung, wohl die einfachste Präcisionsschiebersteuerung, ist nach Guhrauer's System; sie liefert tadellose Diagramme selbst bei den höchsten Tourenzahlen. Ihre Wirkungsweise kann als bekannt vorausgesetzt werden (vgl. Krause 1874 212 \* 360. Guhrauer 1881 239 \* 169); nur sei bemerkt, daß, wenn beim Schieberanstoß keine Rückwirkung auf den Regulator erfolgen und die für Condensationsmaschinen unerläßliche, wenigstens scheinbare Nullfüllung zur Verhütung des Durchgehens der Maschine beim Leergange erreicht werden soll, die Steigung der schraubenformigen Anstoßläche auf der Expansionsschieberstange gering und die Schieberverschiebung bedeutend wird, weshalb die Drehung der Expansionsschieberstange etwa  $^{3}_{/4}$  Umdrehung betragen muß. Ein gewöhnlicher Pendelregulator mit gekreuzten Armen besorgt in durchaus befriedigender Weise den Eingriff in die Expansion. Zur Verhütung großer schädlicher Räume und Zapfenreibungen werden die Schieber von einer durch Stirnräder betriebenen besonderen Steuerwelle aus gezogen.

Die Condensationspumpe, welche von einer auf der hinteren Seite der Kurbelwelle aufgesteckten Kurbelscheibe aus betrieben wird, liefert durchschnittlich 92 Proc. Vacuum. Ein hier eingeschaltetes Wechselventil dient zum Zwecke des Arbeitens ohne Condensation. Die specifischen Pressungen der Zapfen und der auf einander gleitenden Flächen sind gering; sie betragen für den Kurbelund Kreuzkopfzapfen 60k, für das Kurbelwellenlager unter Berücksichtigung des Schwungradgewichtes 15k, für das Kreuzkopfgleitstück 2k. Zwischen Dampfmaschine und Pumpe ist ein Zwischenstück eingeschaltet, welches endgültig deren gegenseitige Entfernung fixirt; eine direkte Verbindung in der Cylinderachse der Maschine hat sich nach früheren Ausführungen als nicht nöthig erwiesen.

Durch Wahl der Ringventile, deren treffliche Wirkungsweise sich schon bei einer anderen Ausführung (Efslingen 1876) erprobt hatte, ergab sich die ganz eigenartige Pumpenconstruction. Sie besteht nämlich aus einem Gußkörper, worin die Saugventile sitzen, anschließend an das vorerwähnte Zwischenstück, und in welchen das Zulaufrohr von dem großen Saugwindkessel derart einmündet, daß sich in unmittelbarer Nähe der Saugventile noch ein sehr wirksamer kleinerer Saugwindkessel bildet; ferner aus den beiden Druckventilgehäusen mit dem sie achsial durchdringenden Kolbenkörper, au welchen die Stopfbüchsengehäuse concentrisch angepalst und angeschraubt sind. Diese Anordnung gestattet ein jederzeit leichtes Auswechseln der Stopfbüchsenfutter.

Der Plungerkolben, aus besonders hartem Gufs und möglichst leicht, hat 210mm Durchmesser und ist mit seiner Kolbenstange verflanscht; die Kolbenstange ihrerseits ist mit der Dampfkolbenstange in leicht löslicher Muffenverbindung.

Die Ventile bestehen aus je 3 Etagen und gestatten bei einer Erhebung von 6mm einen freien Durchgangsquerschnitt von 450qc, was bei 32 Umgängen in der Minute der Maschine einer Wassergeschwindigkeit von 0m,66 in der Sekunde entspricht. Die sämmtlich genau gleich großen, gleich schweren und ausbalancirten gußeisernen Ventilringe mit 15mm breiten Sitzilächen sind mit Leder, die Ventilsitze mit Metall besetzt. Der Auflagedruck beträgt bei 10at,4 Widerstandshöhe 30k/qc. Sie haben bis jetzt etwa 5000000 Hübe gemacht, ohne daß eine Beschädigung des Lederbesatzes zu gewahren ist. Die Druckventile können nach oben, die Saugventile zur Seite aus den Ventilgehäusen herausgenommen werden. Möglichst nahe und symmetrisch zu den beiden Ventilgehäusen ist unter Einschaltung je einer Rückschlagklappe der Druckwindkessel angeordnet. Derselbe ist aus Schmiedeisen mit gußesiernem Ansatzstück, auf 25at amtlich geprüpft und für 0at,125 Druckschwankung berechnet. Selbstredend sind die Pumpen ausgerüstet mit den nöthigen Schiebern an Saug- und

Druckwindkesseln, den Luftsaug- und Ventilkörper-Entlüftungsventilen, sowie den Sicherheits- und Ablafsventilen.

Im Maschinenhause befindet sich schliefslich noch eine Dampfpumpe zum Entwässern der Fundamentgruben, sowie zum Fortschaffen des Abwassers der

umpen.

Kesselanlage. Das Kesselhaus von 13m Länge und 11m,5 Breite nimmt 3 Feuerrohrkessel auf von je 49qm Heizfläche, für 6at,5 Ueberdruck gebaut, jeder ausreichend zum Betrieb einer Maschine. Sie haben je 1680mm Durchmesser bei 6m,700 Länge und enthalten je 2 Feuerröhren von 630mm Durchmesser mit je 4 Gallowayröhren. Ferner ist über den Kesseln ein Röhren vorwärmer von 11qm Heizfläche und aus je 8 gufseisernen Röhren von je 175mm lichter Weite und 2900mm Länge bestehend derart in die Rauchzüge und in die Speisewasserleitung eingeschaltet, daß er jederzeit in oder außer Thätigkeit gesetzt werden kann, ohne den sonstigen Betrieb zu stören. Die Rostfläche des Planrostes beträgt 0qm,9.

Im Vorplatze der Kessel ist unterirdisch ein Speisewasserbehälter aus Eisenblech aufgestellt, eine gußeiserne Wärmschlange enthaltend, durch welche das aus den Condensationswasserableitern der Maschinen abgehende Wasser abfliefst und das Speisewasser erwärmt wird. Der Röhrenvorwärmer und die Wärmschlange erhöhen die Temperatur des Speisewassers um etwa 500. Zur Kesselspeisung ist an jeder Maschine eine Speisepumpe angebracht, welche mittels Gegenkurbel vom Condensatorkurbelzapfen aus betrieben wird und aus dem Warmwasserbehälter das Speisewasser durch den Röhrenvorwärmer oder mit Umgehung desselben direkt in die Kessel fördert. Als Reservespeisevorrichtung dient eine Abzweigung von der Hochdruckleitung, welche mit der Speisewasserleitung durch eine geeignete Verschlußvorrichtung in Verbindung steht.

Der runde Kamin hat 1<sup>m</sup> Durchmesser und 30<sup>m</sup> Höhe. Die Verbrennung

muß als rauchfrei bezeichnet werden.

Die ausgeführte Anlage wurde nun den eingehendsten Untersuchungen unterworfen. Zunächst handelte es sich um eine Bestimmung des Volumeneffectes der Pumpen. Zu diesem Zwecke wurde (am 8. Februar 1881) das Stadtrohrnetz von der Hochdruckleitung abgesperrt und genau 4 Stunden lang mit beiden Pumpen in die eine Hälfte der Hochreservoire gepumpt. In dieser Zeit hatten die Pumpen zusammen 15 486 Touren gemacht, was einer theoretischen Leistung von 919chm, 218 entspricht. Im Hochbehälter hatte das Wasser in dieser Zeit um 156cm,43 zugenommen und, da 1cm Höhe nach genauen vorausgegangenen Ausmessungen · 5cbm 675 entspricht, so waren demselben in dieser Zeit 887cbm,74 Wasser zugeflossen. Da das Speisewasser der Hochdruckleitung entnommen wurde, so ist die äquivalente Menge von 3cbm,68 noch zu addiren, ebenso der nach früheren Versuchen bestimmte Wasserverlust der Druckleitung, an welcher sich 30 Schieber und 21 Hähne befinden, mit minutlich 41,233 oder mit 1chm,016 in 4 Stunden. Es sind somit 892cbm,436 als dem Reservoir zugeflossen in Rechnung zu bringen und ergibt sich hieraus ein Nutzeffect der Pumpen von 97,08 Proc. Dieser Nutzeffect wurde den sich hier anreihenden Versuchen über den Kohlenverbrauch zu Grunde gelegt. Im Mittel betrug nun bei den betreffenden 10 tägigen Versuchen (Müller und G. Kuhn):

Versuchsdau	ier .					٠.						9 Stdn.
Kesselspann	ung	٠							•	٠.		6at
Condensatio:	nsvacu	um										92 Proc.
Gesammte V	Viders	tand	shöhe									99m,176
Tourenzahl	in der	Min	ute									32,12
Sekundlich	geförd	erte	Wass	erm	enge							30cbm,224
Effective Pfe												
Stündlicher	Wasse	rver	brauc	h fü	ir 1e	und	Stu	nde				10k,2
Stündlicher	Kohler	nver	brauc	h fü	r 1e	und	Stu	nde				1k.28
Schlackenge												

Es wurden mit  $1^k$  Kohle  $210\,937^l$   $1^m$  hoch gehoben, also 9 Proc. mehr als garantirt (193\,600^l), ungeachtet dessen, daß Förderkohle mit einem Grubenpreise von 65 Pf. für  $100^k$  zur Verwendung kam, während vertragsmäßig Stückkohlen mit einem Grubenpreise von 95 Pf. hätten gebrannt werden dürfen.

Unter effectiver Leistung war zu verstehen: die wirklich geförderte sekundliche Wassermenge in Kilogramm, multiplicirt mit dem Manometerstande des Druckwindkessels während des Ganges der Maschine, vermehrt um den Höhenunterschied des Wasserstandes im Druckwindkessel und in den Brunnen während der Daner des Versuches, ausgedrückt in Meter, und dividirt durch 75.

Bei der 2. Versuchsreihe (Grahn, Hobrecht und Schäffer) hatten die Pumpen in 22 Stunden 84891 Touren gemacht, was einer theoretischen Leistung von 5039cbm entspricht. Hierbei war das Reservoir vom Stadtrohrnetze nicht abgesperrt und es wies nach Beendigung des Versuches einen Inhalt von 3986cbm auf. Der Wasserverbrauch der Stadt während dieser Zeit wurde von der Betriebsleitung zu 800chm angegeben und kamen somit bei der Effectsbestimmung 4786cbm als wirklich geförderte Wassermenge in Rechnung, was einem Wirkungsgrade der Pumpen von 95 Proc. entspricht (gegenüber dem früher genauer ermittelten von 97,08 Proc.). Die gesammte Widerstandshöhe betrug, da beide Maschinen gleichzeitig in Betrieb waren, 104m,38 und die effective Leistung beider Maschinen zusammen 84e,1. Die während der Versuchszeit abgenommenen Diagramme wurden der Berechnung unterzogen und ergaben bei einem mittleren Drucke von 0k,738 unter der atmosphärischen Linie und bei 1k,705 über derselben, also bei einer mittleren Spannung von 2k,443 bei 32 Touren der Maschinen eine indicirte Leistung von 104e,34, woraus sich ein Nutzeffect der Maschinenanlage von 80,6 Proc. ergibt, was nach Ausspruch der Experten als ein sehr befriedigendes Resultat bezeichnet werden muß. Unter Einsetzung des thatsächlichen Volumeneffectes der Pumpen von 97,08 (statt 95) Proc. erhöht sich dieser Wirkungsgrad auf etwa 82,4 Proc.

Der Kohlenverbrauch für diesen Versuch stellte sich auf 1k,37 der vorerwähnten Förderkohle einschliefslich der Schlacken und der Kohlen zum Anheizen, während G. Kuhn 1k,4 Stückkohlen garantirt hatte, ohne die Kohlen

zum Anheizen.

Ein interessantes Nebenresultat sei hier noch angeführt: Wie vorhin erwähnt, betrug die indicirte Leistung für beide Maschinen zusammen 104e,34, somit für eine Maschine 52e,17, die effective Leistung für eine Maschine 44e,15, ferner wurde die Leergangsarbeit der Maschine mit angehängtem Plungerkolben mit  $6,9N_1$  ermittelt, woraus sich somit eine Zusatzreibung von  $1,17N_1$  berechnet. Die Leergangsarbeit der Maschine ohne Plungerkolben betrug  $4N_1$  und somit

die Reibungsarbeit des Plungerkolbens 2,9 Ni.

Bei diesen soeben beschriebenen Versuchen wurden die Kessel von Leuten bedient, die noch nie an stationären Kesseln gefeuert hatten, während bei dem nun folgenden von der Betriebsleitung (Oberingenieur O. Smreker) ausgeführten dritten Versuche eine Art Concurrenzheizen stattfand zwischen Heizern, welche sich um die Stelle bewarben. Die Versuchsperiode wurde zunächst in zwei Theile getheilt: vom 10. bis 19. August 1881 arbeiteten beide Maschinen je 22 Stunden täglich und wurden im Mittel etwa 4800cbm, also 20 Proc. mehr als die garantirte Wassermenge gefördert (hierbei waren 4000cbm in 22 Stunden zu Grunde gelegt, während G. Kuhn der Generalunternehmung Aird und Marc in Berlin 4400cbm garantiren mußte); vom 20. August bis 3. September arbeiteten die beiden Maschinen nur noch täglich 21 Stunden und wurden dabei im Mittel 4560cbm, also 11,5 Proc. mehr als die vorgeschriebene Wassermenge gefördert. Der Kohlenverbrauch betrug im Mittel für die ganze Versuchsperiode, abzüglich der zum jeweiligen Anheizen erforderlichen Kohlen, etwa 1k,15 für 1e effectiv und Stunde.

Durch dieses Resultat, ein *Betriebsresultat* im wahren Sinne des Wortes, ist somit festgestellt worden, daß mit 1<sup>k</sup> Kohle 234800<sup>l</sup> Wasser 1<sup>m</sup> hoch gehoben werden, also 21 Proc. mehr als garantirt, und zwar mit einer Kohle, die der

vertragsmäßig ausbedungenen Kohle qualitativ bedeutend nachsteht.

Diese schönen Resultate der Darmstädter Wasserwerksanlage sind um so beachtenswerther, wenn man die einfachen Mittel in Betracht zieht, mit welchen sie erzielt wurden: mit einer einfachen Planrost-Innenseuerung und mit einer einfachen Schieberdampsmaschine. Es erhält dadurch die Ansicht, dass der Flachschieber denn doch das einfachste Dampsvertheilungsorgan ist, enien neuen schlagenden Beleg. Ausgerüstet mit genügend großen Auflageslächen und

einer wirksamen Schmiervorrichtung ist der Flachschieber nicht blofs das einfachste, sondern auch das dauerhafteste und somit das zweckmäßigste Dampfvertheilungsorgan; denn die Befürchtungen betreffs der großen Schieberreibungsarbeiten erweisen sich durch die Erfahrung als übertrieben. (Nach der Wochenschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 S. 236.)

### Die 1000. Locomotive der Locomotivfabrik Kraufs und Comp.

Die Locomotivsabrik Krauß und Comp. in München hat zur Feier der Vollendung der 1000. Locomotive ein Gedenkblatt veröffentlicht, welchem folgende statistische Nachrichten entnommen sind:

1. Juni 1866 Legung des Grundsteines der Locomotivfabrik am Marsfeld. Mai 1872 Legung des Grundsteines der Locomotivfabrik Filiale Sendling.
 September 1880 Legung des Grundsteines der Locomotivfabrik Filiale Linz a. Donau.

15. März 1867 Beschickung der Pariser Weltausstellung mit der 1. Locomotive, welche mit der großen goldenen Medaille ausgezeichnet wurde. 28. Januar 1871 Ablieferung der Locomotive Nr. 100.

18. December 1872 Ablieferung der Locomotive Nr. 200.

2. Juli 1875 Ablieferung der Locomotive Nr. 500. 6. Mai 1882 Ablieferung der Locomotive Nr. 1000.

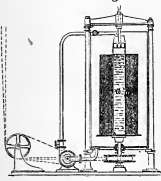
Anzahl bereits gelieferter und in Construction begriffener Locomotiven 1095. Hiervon nach System Krauß 888.

anderen Constructionen 207.

#### Nach Ländern vertheilt:

Bayern	204	Türkei	12
Uebriges Deutschland	498	Holland	11
Oesterreich-Ungarn .		Griechenland	
Italien	86	Schweden und Dänemark	7
Schweiz	40	Südamerika	8
Frankreich	35	Spanien	3
Rufsland	23	Belgien	3

## Centrifugalwaschmaschine für Gewebe u. dgl.



Auf der von Sarfert und Vollert in Meerane (\* D. R. P. Kl. 8 Nr. 17700 vom 17. September 1881) angegebenen Maschine wird die fest auf Siebröhren gewickelte Waare durch Centri-fugalkraft gewaschen. Die hohle Wickelwalze aus Kupfer o. dgl. ist vertikal angebracht und wird von dem Vorgelege aus, welches eine Centrifugalpumpe antreibt, durch Riemen in rasche Umdrehung versetzt, während das zugepumpte Wasser oben in die Hohlwalze eintritt und durch deren Löcher radial nach außen durch die Waare getrieben wird, wobei letztere gründlich gewaschen werden soll. In das Steigrohr der Pumpe kann durch ein Ventil Dampf zur Erwärmung des Wassers eingelassen werden.

### Ein runder Kamin.

Ein runder Kamin, welcher von Jos. Houzer in Nürnberg für eine der beiden Kesselanlagen auf der Bayerischen Landesausstellung aus Radialformziegeln ohne Gerüst erbaut wurde, zeigt bemerkenswerthe Abmessungen: Ueber einem 6m,6 hohen vierseitigen Sockel erhebt sich der runde Schaft, dessen Durchmesser 0m,95 und dessen Höhe über dem Sockel noch 24m,4 beträgt. Dieser Schaft zeigt nun unten am Sockel eine Wandstärke von nur 0m,36, oben dagegen eine solche von  $0^m$ ,16; die Mauerstärken sind von 5 zu  $5^m$  Höhe abgesetzt. So geringen Wandstärken dürfte man an derartigen Objekten nur selten begegnen.

### Ueber den Silbergehalt von Handelszink.

O. Pufahl hat zur Auffindung von Silber im Zink den beim Lösen von etwa 3003 Zink in verdünnter Chlorwasserstoffsäure zurückbleibenden Metallschwamm unter Cyankalium zusammen geschmolzen und den erhaltenen Bleikönig direkt abgetrieben. Er fand so, daß das oberschlesische Zink Silber enthält, z. B. eine Probe der Marke "Giesche's Erben" 0.001 Proc., Zink von der Lydognia-Hütte 0,0006 Proc. und 3 Proben von der Hohenlohe-Hütte im Durchschnitt 0,002 Proc. Dagegen konnte im Zink von der Vieille Montagne und im Missouri-Zink kein Silber aufgefunden werden. Voraussichtlich stammt der geringe Silbergehalt des Zinkes aus dem die Zinkerze begleitenden Bleiglanze. (Berg- und Hüttenmännische Zeitung, 1882 S. 63).

### Herstellung von Zündhölzern mittels Rhodanverbindungen.

H. Schwarz in Graz und Pojatzki in Deutsch-Landsberg, Steiermark (D. R. P. Kl. 78 Nr. 18656 vom 17. Juli 1881) wollen als Zündmasse statt Phosphor ein Gemenge von Rhodanblei mit gefälltem Schwefelantimon anwenden. Dasselbe wird mit chlorsaurem Kalium oder einem anderen Sauerstoffträger, mit gepulvertem Glas, Quarz, Bimsstein, Ultramarin und ähnlichen Färbe- und Reibungsmitteln, sowie mit Leim, Gummi oder Dextrin feucht gemischt, um als Zündmasse für geschwefelte oder paraffinirte Zündhölzer, Wachskerzen u. dgl. verwendet zu werden.

## Zur Herstellung von Dünger.

E. Koch in Paris (D. R. P. Kl. 16 Nr. 18637 vom 3. December 1881) will gepulverte Kieselsäure oder ein Thonerdesilicat mit Theer und Kaliumpicrat gemischt zum Düngen der Rebstockwurzeln, zum Kalken von Getreide und als Insekten tödtendes Pulver verwenden.

Th. Richters in Breslau (D. R. P. Kl. 16 Nr. 18647 vom 29. Januar 1882) tränkt Stickstoff haltige Abfälle mit verdünnter Schwefelsäure, trocknet bei 1000, um die Schwefelsäure in der Substanz zu concentriren und erhitzt dann auf 2500, so daß die Abfallstoffe, ohne zu verbrennen, ihre Structur völlig verlieren.

### Herstellung von künstlichen Steinen. (Patentklasse 80.)

Zur Herstellung einer Masse für Dachziegel, Gesimsen u. dgl. werden nach Rud. v. Urbanitzky in Linz (D. R. P. Nr. 18158 vom 11. September 1881) Hadern, Stroh, Papierabfälle, Thierhaare u. dgl. mit hydraulischem Kalk und Wasser zu einem steifen Mörtel geknetet, dieser wird zu Dachziegel u. dgl. vorgeformt, mit einem Gemisch aus 5 Th. hydraulischem Kalk, 4 Th. Wasserglas und 1 Th. gekochtem Leinöl bestrichen, dann unter starkem Druck in die endgültige Form geprefst. Nach dem Trocknen wird der Gegenstand in heißes Leinöl getaucht und nochmals getrocknet.

P. Py in Meurad, Algier (D. R. P. Nr. 18420 vom 18. Oktober 1881) will die Rückstände von der Kaustificirung der Seifensiederlauge unter hydraulischem Druck zu Bausteinen pressen, dann zur Erhärtung einige Tage an der Luft liegen lassen. Zur Herstellung von Fusbodenplatten werden die Rückstände mit

etwas Cement angemacht und gepresst.

Zur Herstellung von Schreibtafeln aus Magnesiacement wird nach E. Thieben in Pilsen (D. R. P. Nr. 17735 vom 9. Juni 1881) gebrannter und gemahlener Magnesit mit ½ Vol. Quarz oder Marmor gemengt und mit Chlormagnesiumlösung oder mit Salzsäure befeuchtet; die Masse wird in einer Schleudermühle, dessen innere Theile aus Hartgummi gefertigt sind, gut durchgearbeitet und gesiebt. Zur Formung wird zunächst eine glatte Hartgummiplatte in die Form gelegt, dann die Masse eingefüllt, abgestrichen, mit einer glatten Hartgummiplatte bedeckt und bei einem Drucke bis zu 300at gepreist. Die Tafel wird ausgehoben, in Gummileinwand gehüllt und beschwert, dann nach einigen Tagen mit einem

Brei aus Magnesit und Chlormagnesiumlösung oder Salzsäure bedeckt und nach Entfernung der überschüssigen Masse mit Leinen glatt gerieben. Es werden jetzt die Tafeln wieder in Gummileinwand gehüllt, in Stößen gepackt und

unter Beschwerung der endgültigen Erhärtung überlassen.
Zur Uebertragung von Zeichnungen mittels Photoreliesplatten auf Thonmassen wird nach Villergy und Boch in Mettlach (D. R. P. Nr. 16093 vom 22. Juni 1880) das Bild vertieft hergestellt, indem man eine Lösung von 1g Gelatine, 1g Chromsalz, 10g Wasser und etwas Glycerin oder Alkohol auf eine horizontale Glasplatte giefst, die Schicht trocknet, belichtet, dann in einem dunklen, feuchten Raum aufweicht, die nicht belichteten Stellen im Wasserbade herauslöst und die zurückbleibende Schicht mit einer 20 procentigen Cyankaliumlösung entwickelt. Von dieser Platte nimmt man einen Gypsabgul's und bedeckt die Zeichnung mit einem Thonkuchen, welchen man dann mit der falschen Seite auf einem dem sonst glatten Gegenstande entsprechenden Modell anbringt. Das Bild ist nun erhöht. Man nimmt hiervon eine beliebige Zahl von Gyps abgüssen, bei welchen die Zeichnung ebenfalls erhöht ist und die nun zum Formen dienen.

Man beginnt damit, die Hauptpartien, welche einen farbigen Ton erhalten sollen, mosaikartig mit einer dünnen Schicht von solchen Thonarten zu bedecken, welche beim Brennen die gewünschte Farbe ergeben. Dann formt man den Gegenstand fertig, indem man diese Thonschichten mit dem Theil, welcher die Hauptmasse des Gegenstandes bilden soll, überdeckt. Der Gegenstand wird nun aus der Form genommen und getrocknet, dann werden die vertieften Zeichnungen auf seiner Oberfläche mittels Haarpinsel mit flüssiger, feuerfester Farbe überstrichen, die erhabenen Stellen aber durch leichtes Abwischen von der

Farbe befreit. Der Gegenstand wird schliefslich gebrannt.

Zur Herstellung feuerfester Massen aus Dolomit behandelt A. Braconnier in Paris (Englisches Patent Nr. 4844 vom 22. November 1880) geglühten Dolomit mit Salmiaklösung. Es bildet sich Chlorcalcium, Magnesia bleibt zurück; das dabei entwickelte Ammoniak wird gleichzeitig mit Kohlensäure in die Chlorcalciumlösung eines früheren Prozesses geleitet und die von dem aus geschiedenen kohlensauren Calcium getrennte Salmiaklösung zur Zersetzung neuer Dolomitmengen verwendet (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1881 S. 345).

Um das Schmelzgut vor der reducirenden Einwirkung des Graphits zu schützen, werden die Graphittiegel von den Hainsberger Thonwaarenwerken in Hainsberg, Sachsen (D. R. P. Nr. 15557 vom 8. März 1881) innen mit einem Gemisch von 2 Th. Magnesit, 2 Th. feuerfestem Thon und 1 Th. Quarz ausgestrichen und

dann gebrannt.

### Herstellung türkischrother Farblacke und Farbpulver aus Alizarin.

A. Müller-Jacobs in Moskau (D. R. P. Kl. 22 Nr. 18539 vom 10. Sept. 1881) löst 50g Türkischrothöl in 11,4 Wasser, versetzt mit 15g 22 procentigem Alizarin und 0g.2 Tannin, erhitzt langsam zum Sieden und setzt allmählich 60cc einer Thonerdesulfatlösung von 1,1014 sp. G. hinzu, welche vorher mit 22 Proc. Krystallsoda versetzt wurde. Bei fortgesetztem Kochen scheidet sich der Alizarinlack aus, welcher durch Waschen mit Aether von überschüssiger Fettsäure befreit wird. Er bildet dann ein prachtvoll carminrothes Pulver, welches gegen Licht sowie gegen verdünnte Säuren und Alkalien beständig ist. Er enthält noch eine gewisse Menge Oel, die durch Aether nicht entfernt werden kann und welche den Lüster derselben bedingt. In feinster wässeriger Suspension kann der Lack zum Färben von Webstoffen in Eosin ähnlichen Tönen benutzt werden. Durch geeigneten Ersatz des Thonerdesalzes durch andere Beizen können andere Farbtöne erhalten werden.

# Ueber die Beurtheilung von Dampfkesselfeuerungen; von Ferd. Fischer.

Im Anschlufs an die früheren Mittheilungen (1879 **232** \* 237, 336) mögen zunächst die neueren Arbeiten auf diesem Gebiete kurz besprochen werden.

Recht dürftig ist die Beurtheilung von Dampfkesselfeuerungen von J. Denfer 1 behandelt (a. a. O. S. 1 bis 15). Es fehlt jede Anleitung zur Ausführung bezüglicher Untersuchungen, die (S. 3 und 5) angegebenen Zahlen für Gewicht und specifische Wärme der Gase sind mit einer einzigen Ausnahme falsch, nicht minder auch einige andere Angaben der fraglichen Abschnitte, so daß das Buch in dieser Beziehung völlig unbrauchbar ist.

L. H. Thielmann? erwähnt zwar Brennstoffe und Gasanalysen, sagt aber nicht, in welcher Weise betreffende Versuche ausgeführt oder die analytischen Resultate verwerthet werden sollen, sondern überläßt es dem Leser, sich die betreffenden Angaben aus einer großen Zahl von älteren und neueren Berichten über Verdampfungsversuche, welche ohne jede Bemerkung abgedruckt sind, zu entnehmen. Wie wenig dies möglich ist, geht u. a. daraus hervor, daß der Brennwerth des Kohlenstoffes (a. a. O. S. 148) zu 7160°, an anderen Stellen aber zu 8080° angenommen ist.

Noch mangelhafter sind die Angaben über Beurtheilung von Feuerungsanlagen von *R. Ferrini*. Die Brennstoffe sind (a. a. O. S. 116 bis 156) sehr oberflächlich besprochen, zur Untersuchung der Feuergase wird nur der längst als unbrauchbar erkannte Apparat von *Schinz* (vgl. 1878 227 173) näher beschrieben (*Bunsen* wird nicht erwähnt) und dann (S. 284) behauptet, daß man die Kohlensäure mit Potasche, die Kohlenwasserstoffe mit Schwefelsäure bestimme. Solehe Fehler sollte man doch vermeiden.

Besser behandelt J. Schnirch 4 diese Untersuchungen, indem er wesentlich die Berechnungen nach Schwackhöfer ausführt, welche allerdings auch nicht ganz genau sind. Keineswegs ausreichend ist es ferner, wenn in jeder Schicht nur eine Gasanalyse ausgeführt wird; unrichtig die Angabe (a. a. O. S. 19), daß eine Feuerung bei Zuführung des 1,7 fachen

J. Denfer: Die Dampfkessel. Deutsch von Th. d'Ester. (Berlin 1879. Pr. 36 M.)
 L. H. Thielmann: Handbuch über vollständige Kesselanlagen. Mit vollständiger

Berechnung der Dampskessel u. s. w. (Leipzig 1881. Preis 15 M.)

3 R. Ferrini: Technologie der Wärme, Feuerungsanlagen u. s. w. Unter Mitwirkung des Versassers aus dem Italienischen von M. Schröter. (Jena 1878.)

4 J. Schnirch: Instruction zur Durchführung der Controle in den Kesselhäusern. (Pardubitz 1881.)

der theoretischen Luftmenge an Luftmangel leide 5, obgleich die Rauchgase kein Kohlenoxyd enthielten (vgl. 1879 232 345).

Von den veröffentlichten Verdampfungsversuchen sollen nur die neuesten erwähnt werden. J. Schnirch berichtet in der Zeitschrift des Dampfkesseluntersuchungsvereins, 1882 S. 22 über zwei Heizversuche an einem Dampfkessel. Die Untersuchung der Rauchgase — es werden nur 4 Analysen mitgetheilt — ergab, daß das Kesselmauerwerk nicht dicht war, so daß kalte Luft zutreten konnte. Die Hauptresultate der beiden

Versuche waren folgende:

8, 11	Versuch A	Versuch B
Dauer des Versuches		8 St. 5 Min.
Dampfdruck in den Kesseln	4at,1	3at, $4$
Temperatur des Speisewassers	170	16.250
Verdampftes Wasser	16129k	17 991k
Mechanisch mitgerissenes Wasser	190.9	326
19m Heizfläche verdampst stündlich Wasser	8.97	12.06
Kohle wurde im Ganzen verbrannt	1839.5	2301,5
Auf 1qm Rost stündlich	59.36	88.97
1k Kohle verdampft Wasser	8.768	7,818
Asche in Proc. Kohle	$9.540_{0}$	8,280 0
Temperatur im Fuchse	207,40	2370
Luftüberschufs $n$ -fach $n =$	1.81	1.81
Theoretischer Heizwerth der Kohle	6647c	6647c
An Wasser abgegeben	5576c	4968c
Ausnützung	$83.000/_{0}$	$74.740_{0}$
Verlust durch den Schornstein in Proc. Kohle .	12.05	14.52
" " unvollkommene Verbrennung	1.50	1,36
" " Einströmen kalter Luft	1.82	1,38
" " mitgerissenes Wasser im Dampfe .	0.21	0,28
	0.32	0,40
Verlegen mit Flugasche u. dgl	1.01	1,03
" " Erhitzung der Rückstände, Strah-		
lung der Flammen u. dgl		5,67
Gesammtverluste	$16.910_{0}$	$25.260/_{0}$ .

Das Resultat, namentlich des ersten Versuches, ist so auffallend günstig, daß anscheinend die wenigen Analysen nicht dem richtigen Durchschnitt entsprechen. - Im Wesentlichen dasselbe gilt von einem Heizversuche mit einem Sicherheitsröhrenkessel von J. Č. Schmidt (1881 242 \* 400). welcher nach dem Bericht im Organ für Rübenzuckerindustrie, 1882 S. 343) nur 31/2 Stunden dauerte; die Rauchgase wurden nur 5 mal untersucht. Wie wichtig aber sorgfältigere Untersuchungen sind; wird auch von Prof. F. V. Goller in der Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen, 1882 S. 129 bestätigt, wonach in der Zuckerfabrik Mochov der Kohlenverbrauch in Folge einer besseren Ueberwachung der Feuerung von 29,6 auf 18,8 Proc. der verarbeiteten Rüben herunter gegangen ist. Dennoch war, wie sich aus den mitgetheilten Angaben ersehen läßt, auch jetzt noch die Feuerung keineswegs musterhaft, da die Rauchgase mit 381 bis 4240 und

<sup>5</sup> Auch A. Naumann behauptet fälschlich, der Kohle müsse zur völligen Verbrennung das doppelte der theoretisch erforderlichen Luftmenge zugeführt werden. (Vgl. A. Naumann: Thermochemie, Braunschweig 1882 S. 539.)

einem Kohlensäuregehalt von nur 6,4 Proc. entwichen, so daß auf Grund fernerer Untersuchungen leicht noch weitere erhebliche Ersparungen gemacht werden könnten (vgl. 1879 232 344).

Um zunächst eine Durchschnittsprobe der verwendeten Kohlen zu erhalten, breitete Scheurer-Kestner die zu einem Versuehe bestimmten 20t Kohlen gleichmäßig auf einer 1004m großen Fläche aus, theilte diese durch Schnüre in 100 gleiche Felder, entnahm aus jedem Felde etwa 1k Kohle und zerkleinerte die erhaltene 100k schwere Probe. Das Kohlenpulver wurde nun wieder auf einer quadratischen Fläche ausgebreitet, diese durch diagonale Schnüre in 4 gleiche Dreiecke getheilt, wovon 2 gegenüber liegende entfernt, die beiden anderen wieder gemischt und in gleicher Weise weiter getheilt wurden, bis eine Probe von nur noch etwa 1k übrig blieb. Im Wesentlichen das gleiche Verfahren wird auch von W. Gyfsling und dem Wiener Comité (vgl. S. 361 Note 10) empfohlen.

Beim Dampfkesselbetrieb kann das Verfahren zweckmäßiger Weise dahin geündert werden, daß von jedem Karren der zugeführten Kohlen eine Schaufel voll in eine mit Deckel verschene Kiste geworfen wird. Nach Beendigung des Versuches werden diese Kohlen zerschlagen, gut gemischt, in erwähnter Weise 4 bis 5cm hoch ausgebreitet, wiederholt in 4 Theile zerlegt und von 2 gegenüber liegenden Dreiecken eine Durchschnittsprobe von etwa 1k,5 in eine gut zu verschließende Flasche gefüllt. Für genauere Untersuchungen empfiehlt es sich auch von der zurückgelegten Hälfte in gleicher Weise eine Durchschnittsprobe zu nehmen und diese getrennt zu untersuchen.

Sind die Kohlen nafs, so dafs während dieser Probenahme bereits ein Wasserverlust zu befürchten ist, so werden von Zeit zu Zeit kleinere Durchschnittsproben von etwa 50s in Probegläschen mit Glasstopfen gefüllt, um zur Wasserbestimmung zu dienen. Eine 44,01 Proc. Wasser enthaltende Braunkohle hatte z.B. nach 24 Stunden bei 180 und 50 Proc. Luftfeuchtigkeit in offener Schale bereits 9,03 Proc. Wasser verloren.

Bezüglich der Untersuchung der ins Laboratorium gelieferten Proben ist zu bemerken, dafs dieselben völlig gepulvert werden müssen und nicht etwa der schwerer zu zerkleinernde Rest beseitigt werden darf. Die Wasserbestimmung darf nicht in offenen Schalen geschehen, wie u. a. folgende Versuche zeigen:

<sup>6</sup> W. Gyβling: Auswahl des Brennmaterials für Dampferzeugung. München 1881 S. 67.

360

Die Kohle hatte also auf dem offenen Uhrglase in 2 Tagen 64<sup>mg</sup> oder 2,6 Proc. zugenommen und zwar, wie folgender Versuch zeigt, durch Aufnahme von Sauerstoff (vgl. 1868 190 398):

4g derselben Kohlenprobe wurden in einem Röhrchen 3 Stunden lang auf 100 bis 1100 erwärmt und dabei 2l trockene, Kohlensäure freie Luft übergeleitet; die Kohle verlor 1,778 Proc., die übergeleitete Luft aber enthielt:

Wasser . . . . . . . 1,844 Proc. der Kohle Kohlensäure . . . . . 0,125

 Kohlensäure
 . . . . 0,125

 Kohlenstoff
 . . . . 0,049

 Wasserstoff
 . . . . 0,022

Die Kohle hatte also in den 3 Stunden 0,07 Proc. Kohlenwasserstoff und 0,125 Proc. Kohlensäure abgegeben, dagegen 0,262 Proc. Sauerstoff aufgenommen. Wahrscheinlich ist auch ein Theil der Kohlensäure und des Wassers erst durch Oxydation der Kohlenbestandtheile gebildet. Bei der Bestimmung des Wassers in den fossilen Brennstoffen ist daher der Zutritt der atmosphärischen Luft auszuschließen, oder doch möglichst zu beschränken.

Für technische Zwecke erwärmt man daher 2 bis 4g des zu untersuchenden Brennstoffes zwischen zwei Uhrgläsern oder in einem Tiegel mit gut schließendem Deckel 2 Stunden lang auf 105 bis 1100 im Luftbade, läfst erkalten und wiegt. Die für die Elementaranalyse bestimmte Probe ist stets im Stickstoffstrom zu trocknen.

Die Bestimmung der Asche geschieht durch Erhitzen von etwa  $5^{\rm g}$  der Probe in einer Platinschale. Die sonstigen Untersuchungen wurden bereits anderwärts  $^7$  ausführlich besprochen.

Enthält nun der fragliche Brennstoff c Proc. Kohlenstoff, h Proc. Wasserstoff, s Proc. Schwefel, o Proc. Sauerstoff und w Proc. Wasser, so erfordert  $1^k$  Kohle:

$$\frac{2,667\,c + 8\,h + s - o}{100}\,\text{Kilogr. oder} \quad \frac{2,667\,c + 8\,h + s - o}{100 \times 1,43}\,\text{Cubikm. Sauerstoff,}$$

oder  $\frac{2,667c+8h+s-o}{21\times 1,43}$  Cubikmeter atmosphärische Luft (*L*)

zur vollständigen Verbrennung (wenn dieselbe 21 Proc. Sauerstoff enthält; vgl. 1879 234 51).

Ungemein verschieden ist die Art der Berechnung des Brennwerthes nach der sogen. Dulong'schen Formel. Viele 8 verwenden die einfache Formel (vgl. 1874 213 70):

$$W = \frac{8000c + 34500(h - \frac{1}{8}o)}{100} \text{ oder auch } W = \frac{8080c + 34462(h - \frac{1}{8}o)}{100}.$$

Andere berücksichtigen das hygroskopische Wasser, z. B. 9:

$$W = \frac{8000 c + 34400 (h - \frac{1}{8} o) - 637 w}{100}.$$

<sup>7</sup> F. Fischer: Chemische Technologie der Brennstoffe, Braunschweig 1880 \* S. 105. 8 W. Avenarius: Chemisch-technische Analyse, Braunschweig 1882 S. 32.

<sup>9</sup> E. Kopp: Bolley's Handbuch der chemisch-technischen Untersuchungen, Leipzig 1876 S. 533.

F. Schwackhöfer 10 führt in den Brennstoffanalysen den Sauerstoff nicht als solchen, sondern mit Wasserstoff verbunden als "chemisch gebundenes Wasser" auf, für welches die latente Wärme ebenfalls in Abzug gebracht wird, so daß sich unter Beibehaltung der hier gewählten Bezeichnungen die Formel ergibt:

 $W = \frac{8080 c + 34462 (h - \frac{1}{8} o) - 637 (w + \frac{9}{8} o)}{100}.$ 

Wieder Andere stellen die Verdampfungswärme des gesammten bei der Verbrennung gebildeten Wassers in Rechnung und zwar B. Kerl 11 mit 540°, Ferrini (a. a. O. S. 135) mit 600 (abgerundet statt 637) und C. A. M. Balling 12 sogar mit 652c (für 1500), so dass nach:

 $W = \frac{8100c + 34500h - 600(w + 9h)}{100},$ Ferrini: nach

Balling aber:  $W = \frac{8080c + 34462(h - \frac{1}{8}o) - 652(w + 9h)}{100}$ .

L. Gruner (1874 213 70. 242. 430) führt aus, dafs, wenn der feste Kohlenstoff 8080c gibt, dem vergasten Kohlenstoff, entsprechend dem Welter schen Gesetze (vgl. 1876 220 182) 11214c zukommen, so daß der, seiner Ansicht nach, wenig condensirte Kohlenstoff der Steinkohlen mehr Wärme erzeugen müsse als der reine Kohlenstoff aus Holzkohle. Andererseits müsse man für den im festen Zustande befindlichen Wasserstoff der Steinkohle eine niedrigere Zahl als 34462c wählen, weil diese für den gasförmigen Wasserstoff gelte. Er schlägt daher vor, für den Kohlenstoff der Steinkohlen 9000c, für den Wasserstoff 30000c einzusetzen, und empfiehlt zur Beurtheilung der Kohlen die sogen. Immediatanalyse, da die Heizkraft der Kohlen mit der Menge des bei der Destillation zurückbleibenden festen Kohlenstoffes zu- und abnehme. derselben Weise  $[8080-(2\times2473)]$  berechnet auch Rankine (vgl. 1868) 189 44) die Vergasungswärme des Kohlenstoffes zu 3134°.

Sehr ähnlich ist der Vorschlag von Hilt 13 und Cornut, die Kokesausbeute zu bestimmen und dann den Brennwerth der Kohle zu berechnen

nach: 
$$W = \frac{8080 c_f + 11214 c_v + 34462 h}{100},$$

worin cf den festen, cv den flüchtigen Kohlenstoff bedeutet. Hierbei ist völlig übersehen, daß die Vergasung der Kohlenstoffes doch Wärme erfordert hat, so dass die Berechnung nach dieser Formel (abgesehen von der zu hohen Zahl für Wasserstoff) zu hohe Werthe gibt. (Schluß folgt.)

<sup>10</sup> Bericht des von der niederösterreichischen Gewerbekammer eingesetzten Comité zur Berathung über eine in Wien zu errichtende Versuchsanstalt für die Erprobung des Heizwerthes von Brennstoffen. Redigirt von C. Völckner, Wien 1880 S. 11 und 47 (vgl. Schnirch a. a. O. S. 15).

11 B. Kerl und Stohmann: Technische Chemie, Braunschweig 1876 Bd. 3 S. 867.

12 C. A. M. Balling: Metallurgische Chemie, Bonn 1882 S. 224.

<sup>13</sup> Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1875 S. 290.

## Neuerungen an zwangläufigen Ventilsteuerungen.

Patentklasse 44. Mit Abbildungen auf Tafel 25, 27 und 29.

Die von A. Collmann in Wien vor mehreren Jahren eingeführten Ventilsteuerungen mit zwangläufigem Schlufs der Einlafsventile haben wie einst die auslösenden "Präzisionssteuerungen" vielen Constructeuren Anregung zum Entwerfen ähnlich wirkender Mechanismen gegeben, so daß jetzt schon eine ganz ansehnliche Zahl derartiger zwangläufiger Ventilsteuerungen zu verzeichnen ist. Wurden auch und werden noch jetzt die Vorzüge derselben vielfach überschätzt und die Nachtheile übersehen, so muß doch zugegeben werden, daß sie unter gewissen Verhältnissen zweckmäßiger als die auslösenden Steuerungen sein können; dagegen ist nicht anzunehmen, daß sie dieselben verdrängen werden. Von den Vortheilen, welche den zwangläufigen Ventilstenerungen nachgerühmt werden, ist der, daß sie größere Geschwindigkeiten zulassen als die auslösenden Steuerungen, sowie der, daß sie auch bei weniger sorgfältiger Ausführung und Wartung durchschnittlich nicht so leicht zu Störungen Anlass geben als jene, ziemlich einleuchtend. Der Vortheil, dass die Gelenkzapfen im Wesentlichen immer in gleicher Richtung belastet sind, kommt fast allen Steuerungen, bei welchen der Schluß der Steuerorgane durch Federn o. dgl. bewirkt wird, namentlich auch den anslösenden Steuerungen mindestens in gleichem Maße zu.

Es mag hier zunächst darauf hingewiesen werden, daß der zwangläufige Schlufs der Einlafsorgane an sich nicht neu ist, bezieh. bei Einführung der Collmann schen Steuerung nicht neu war. Alle vor dem Auftauchen der auslösenden Mechanismen bekannten Steuerungen mit Schiebern, Hähnen oder Ventilen hatten diese zwangläufige Schlußbewegung. Dieselbe ist auch ferner nicht neu in Verbindung mit der Beeinflussung des Füllungsgrades durch den Regulator. Bei der Farcot'schen Schleppschiebersteuerung, bei den Trapezschiebersteuerungen und vielen anderen ist der Füllungsgrad vom Regulator abhängig, während das Einlafsorgan zwangläufig geschlossen wird. Ganz besonders mögen noch die Ventilsteuerungen mit durch den Regulator verschiebbaren Daumenmuffen erwähnt werden, bei welchen gleichfalls ein zwangläufiger Schlufs der Einlafsventile stattfindet, wenn die Abfallfläche des Daumens nicht zu steil, sondern so geneigt ist, daß die mit demselben in Eingriff befindliche Rolle oder Nase auch bei der Schlußbewegung stets mit dem Daumen in Berührung bleibt. Diese Daumensteuerungen haben noch den großen Vortheil, daß man mit denselben die denkbar günstigste Bewegung der Ventile erreichen kann, ein schnelles Oeffnen und Schließen mit sanftem Anheben und Aufsetzen, Offenhalten auf bei allen Füllungsgraden gleicher günstigster Hubhöhe u. s. w., während die neueren zwangläufigen Ventilsteuerungen in der Regel sehr ungleiche Erhebungen bei

den verschiedenen Füllungsgraden geben. Daumen und Rolle bleiben jedoch als höheres Elementenpaar immer ein unvollkommener, einer starken Abnutzung unterworfener Mechanismus und aufserdem ist zur Verschiebung der Muffen im Allgemeinen ein sehr kräftiger Regulator nöthig, wenn derselbe direkt einwirken soll. Das letztere gilt allerdings in etwas geringerem Grade auch von den Collmann schen und ähnlichen Steuerungen. Ferner ist noch zu bemerken, daß auch bei vielen der auslösenden Steuerungen eine zwangläufige Schlußbewegung möglich sein würde, wenn man den Abfallflächen eine solche Gestalt gäbe, daß der mitgenommene Theil nach der Auslösung nicht sofort, sondern erst allmählich frei gegeben würde. In der That ist eine derartige Steuerung zu verzeichnen, welche, wenngleich ihrer ganzen Anordnung nach zu den auslösenden Steuerungen gehörig, doch eine zwangläufige Schlußbewegung der Ventile zeigt und daher hier zunächst aufgeführt sein mag.

Die in Fig. 1 und 2 Taf. 25 dargestellte Ventilsteuerung von Richard Lüders in Görlitz (Erl. "D. R. P. Nr. 8053 vom 1. Mai 1879) arbeitet mit nur einem auf der Kurbelwelle befindlichen Excenter. An das gabelförmige Ende der Excenterstange greift unten ein die Auslassventile bewegender Hebel f und oben ein Hebel  $f_1$ , auf dessen Achse oberhalb des Cylinders ein kurzer Arm h parallel zu  $f_1$  befestigt ist. Dieser trägt einen kleinen, die beiden Mitnehmer bildenden Ankerhebel, dessen Achse folglich mit dem Hebel  $f_1$  gleichmäßig hin und her schwingt, Der mittlere Arm desselben erhält nun in seinem oberen Punkte eine zweite hin- und hergehende Bewegung von der Regulatorspindel aus mit Hilfe eines Schraubenrad- und Kurbelgetriebes, und zwar bildet die Regulatorhülse n zugleich die treibende Schraube. Die Uebersetzungen sind dabei so gewählt, daß das Schraubenrad m mit der Kurbelwelle der Maschine gleiche Umlaufzahl hat. In Folge dieses doppelten Antriebes beschreiben die mit Stahlplatten versehenen äußeren Enden des Ankerhebels, welche auf die winkelförmigen Ventilhebel einwirken, geschlossene ellipsenähnliche Bahnen, deren Gestalt sich mit der Stellung des Regulators ändert.

In Fig. 3 sind drei solcher Bahnen  $b_1, b_2$  und  $b_3$ , drei verschiedenen Lagen der Regulatorhülse entsprechend, dargestellt. mn gibt die Bahn an, welche von der Abfallkante des Ventilhebels beschrieben wird. Angenommen, die Kante des Mitnehmers bewege sich auf der lang gestreckten Bahn  $b_1$ , welche der höchsten Regulatorstellung zukommt. Die Stellung I entspreche etwa dem Anfang des Ventilhubes; bei II findet die Auslösung statt. Würden nun die Theile an den Kanten rechtwinklig oder wenigstens in den Abfallflächen parallel zu mn begrenzt sein, so würde nach dem Absehnappen in Stellung II wie bei allen auslösenden Steuerungen eine freie Schlußbewegung des betreffenden Ventiles erfolgen. Sind aber die Theile wie in Fig. 3 gezeichnet begrenzt, so ist ein plötzlicher freier Rückgang nicht möglich; es wechseln bei der Auslösung

nur die Eingriffsflächen, wobei eine Bewegungsumkehrung des Ventilhebels stattfindet. Hat sich die Mitnehmerkante auf ihrer Bahn  $b_1$  um das Stück  $o\,c$  fortbewegt, so ist der mitgenommene Theil in die punktirte Lage III gekommen, und ist die Kante nach e vorgerückt, so ist der mitgenommene Theil wieder in die Ausgangslage I zurückgekehrt, bei welcher das Ventil geschlossen ist. Es findet hier bei der Schlußbewegung allerdings eine Rückwirkung der das Ventil schließenden Kräfte (Eigengewicht und Belastung) auf den Regulator statt, welche sehr erheblich werden kann. Uebrigens läßt sich in der beschriebenen Weise ein sehr schneller Ventilschluß und durch eine passende Form der betreffenden Theile auch ein sanftes Außetzen erreichen.

Die übrigen neueren Steuerungen mit zwangläufiger Schlufsbewegung der Einlafsventile, welche sich zum größten Theil mehr oder weniger an die verschiedenen Collmann'schen Constructionen anlehnen, zeigen im Gegensatz zu den auslösenden Steuerungen zwischen Einlafsventil und Excenter nur eine geschlossene Kette (wenn man von den Einrichtungen, welche die Beweglichkeit der Theile nach Schlufs des Ventiles ermöglichen, sowie von denjenigen, welche ein sanftes Anheben und Aufsetzen bewirken sollen, absieht) und zwar sind es fast immer einfache oder zusammengesetzte, aus Hebeln, Stangen und Gleitführungen bestehende Kurbelketten.

Die Steuerung von A. Collmann in Wien (\*D. R. P. Nr. 2714 vom 19. August 1877) in ihrer ersten Ausführung (vgl. 1877 225 \* 316) zeigte den Uebelstand, daß bei größerer Geschwindigkeit der Maschine (und für solche sollte die Steuerung ja sehr geeignet sein) die Ventile mit heftigem Stoß außschlugen. Ein großer Vorzug der auslösenden Steuerungen mit Luftbuffer ist ja bekanntlich der, daß die freie Schlußbewegung der Einlaßventile zunächst mit sehr großer und schließlich mit sehr schnell abnehmender Geschwindigkeit vor sich geht, während bei den zwangläufigen Steuerungen die gezwungene Schlußbewegung mit wenig veränderlicher Geschwindigkeit und daher im ganzen zu langsam, am Ende aber zu schnell stattfindet. Diesem Uebelstande wurde durch die Anbringung sogen. Gegenhebel abgeholfen (\*D. R. P. Nr. 4451 vom 2. Februar 1878, 1. Zusatzpatent zu Nr. 2714), durch welche nun nicht allein ein sanftes Außetzen, sondern auch ein sanftes Anheben, welches bei den auslösenden Steuerungen fehlt, zu erreichen ist. Fig. 4 und 5 Taß. 25 zeigen die mit derartigen Gegenhebeln — und zwar für die Einlaß- wie für die Auslaßventile — versehene Steuerung, welche von der Duisburger Maschinenbau-Actiengesellschaft in Düsseldorf 1880 ausgestellt war. Der Bewegungsmechanismus ist im Wesentlichen derselbe wie bei der früher beschriebenen Anordnung. Das obere Gelenk des Kniehebels ist jedoch nicht mit der Ventilspindel, sondern mit einem Ende eines einarmigen Hebels verbunden, auf welchen sich ein zweiter entgegengesetzt gerichteter und mit der Ventilspindel verbundener Hebel auflegt.

Die Hebel werden so angeordnet, dass der Berührungspunkt zwischen beiden im Augenblick der Ventileröffnung bei a liegt, dann aber schnell nach dem Kniehebelgelenk hinüberrückt, wodurch die erwähnte günstige Wirkung erreicht wird. Aehnlich ist auch die Einrichtung bei dem Auslafsventil. Mit der Regulatorhülse steht ein Hebel h mit verstellbarem Gewicht in Verbindung, der es ermöglicht, die Hülsenbelastung und damit die Normalumlaufzahl innerhalb gewisser Grenzen bequem zu verändern. — Die in Düsseldorf ausgestellt gewesene Maschine arbeitete sehr ruhig und liefs in der Wirkungsweise auch bei schnellem Gange nicht viel zu wünschen übrig. Ein wesentlicher Mangel haftet indessen dieser Steuerung an, welcher namentlich bei kleineren Maschinen sehr ins Gewicht fällt, nämlich der Mangel der Einfachheit. Abgesehen von dem Stellzeug des Regulators kommen auf jedes Einlassventil 11 und auf jedes Auslassventil 6 Gelenke; dies sind zusammen 34 Gelenke, welche, wenn auch die Bewegung in vielen derselben nur gering und ein Druckwechsel vermieden ist, doch alle einer allmählichen Abnutzung unterliegen und so die gute Wirkung beeinträchtigen müssen.

Die Erkenntniss dieses Uebelstandes ist es wohl gewesen, welche A. Collmann zu der in Fig. 6 Taf. 25 dargestellten neuen Steuerung (\*D. R. P. Nr. 7691 vom 18. Mai 1879, 2. Zusatzpatent zu Nr. 2714) führte. Dieselbe ist bedeutend einfacher als die erste und weicht auch in ihrer Wirkungsweise wesentlich von derselben ab. Bei der ersten Anordnung werden von dem Excenter durch zwei verschiedene Mechanismen zwei verschiedene Bewegungen hervorgerufen, eine constante auf- und abschwingende des unteren Kniehebelgelenkes und eine veränderliche hinund herschwingende des mittleren Gelenkes, aus welchen beiden die gleichfalls veränderliche Bewegung des oberen Kniehebelgelenkes, d. i. die des Ventiles, hervorgeht. Bei dieser Steuerung Fig. 6 besteht der ganze Mechanismus wie bei den Lenker-Umsteuerungen von Klug u. A. (vgl. 1881 242 \* 6) im Wesentlichen aus einem Kurbelviereck, gebildet aus dem Excenter, der Excenterstange und der Stütze s. Der Endpunkt e der über c hinaus verlängerten Excenterstange ist durch eine kurze Lenkstange direkt mit der Ventilspindel verbunden. Diese Lenkstange besteht (wie bei der ersten Anordnung der obere oder untere Kniehebelschenkel) aus zwei ein Prismenpaar bildenden und mit Fangplatten versehenen Theilen, damit der Punkt e nach Schlufs des Ventiles nach unten ausweichen kann. Die Veränderung der Füllung wird durch Verschiebung des unteren Drehpunktes b der Stütze mittels des Winkelhebels h bewirkt, wodurch sowohl die Kreisbogenbahn des Eckpunktes c, als auch die eiförmige Bahn des Punktes e eine andere Lage erhält. Soll die Oeffnung des Ventiles immer bei derselben Kurbelstellung, also auch derselben Excenterstellung beginnen, so muß für diese Excenterstellung der Punkt c immer die nämliche Stelle einnehmen, welche Lage auch die Stütze haben mag, d. h. der Punkt b muß sich bei der Verschiebung

durch den Regulator auf einem Kreisbogen bewegen, dessen Mittelpunkt im Augenblick des Ventilanhebens mit c zusammenfällt. Die Führung des Punktes b kann durch Gleitflächen, wie gezeichnet, oder durch einen Lenker bewirkt werden. Das Einlaßexcenter ist wie bei der ersten Anordnung zugleich zur Bewegung des Auslassventiles benutzt, welche mit Hilfe kurzer zweiarmiger Gegenhebel ausgeführt wird. Auch der Mechanismus des Einlafsventiles soll in Verbindung mit Gegenhebeln benutzt werden, wie dies durch Fig. 8 veranschaulicht ist. - Die Rückwirkung auf den Regulator kann bei dieser sonst recht zweckmäßig erscheinenden Steuerung unter Umständen bedeutend werden, namentlich, wenn der Punkt b durch einen Lenker geführt wird. Sie ist Null, wenn die Stütze s senkrecht zur Bahn des Punktes b bezieh, zu der im Punkte b an dieselbe gelegten Tangente steht, also im Augenblick des Ventilanhebens, wenn der Punkt c mit dem Mittelpunkt der Bahn zusammenfällt. Dies ist sehr wesentlich, weil in diesem Augenblicke der Druck auf die Stütze am größten ist. Der Rückdruck wird dann um so größer, je mehr die Stütze gegen die Tangente sich neigt. Es dürfte daher zweckmäßig sein, die Stütze s möglichst lang zu nehmen, wodurch allerdings für die Verstellung eine größere Bewegung des Punktes b nöthig wird.

Eine dritte, noch einfachere Steuerung von A. Collmann (\*D. R. P. Nr. 11062 vom 2. März 1880, 3. Zusatzpatent zu Nr. 2714), welche für Maschinen mit neben dem Cylinder liegenden Ventilkasten bestimmt ist, ist in Fig. 7 Taf. 25 dargestellt. Die beiden zur Steuerung der Einlaßventile dienenden Excenter befinden sich auf einer über den Ventilkasten dicht neben den Ventilspindeln liegenden Welle w. Die kurze, ausziehbare und mit Fangplatten versehene Excenterstange wird im Punkte cdurch einen Lenker l auf einem Kreisbogen geführt und die Ventilspindel ist mittels Zugstange z in diesem Punkte c direkt an die Exeenterstange angehängt. Behufs Veränderung des Füllungsgrades wird der Drehpunkt o des Lenkers l und damit die Bahn des Punktes c durch den Regulator verschoben. Collmann nennt diese Construction die Anordnung mit umgelegtem Knie. Man kann sich dieselbe allerdings aus der ersten Steuerung mit Knichebel ableiten, wenn man das Excenter an den unteren Gelenkpunkt des Kniehebels verlegt, diesen zusammenklappt und den mittleren Gelenkpunkt direkt mit dem Stellzeug des Regulators verbindet; doch ist dadurch der Charakter der Steuerung ein ganz anderer geworden. Die gezeichnete Stellung, bei welcher der untere Drehpunkt der Zugstange z mit dem Excentermittel zusammenfällt, entspricht der Ventileröffnung.

In Fig. 9 Taf. 25 ist diese Anordnung mit den beiden Gegenhebeln verbunden, wobei die Zugstange z fortfällt. Außerdem ist das Excenter durch eine Kurbel ersetzt. Der untere Hebel ist mit einer Coulisse versehen, auf welcher der Endpunkt c der Kurbelstange verschoben wird. Die Coulisse ist nach einem Kreisbogen gekrümmt, dessen Mittelpunkt

beim Ventilanhub mit dem Kurbelzapfenmittel zusammenfällt. Im Wesentlichen ist diese Einrichtung nichts anderes als die bei Schiebersteuerungen bekannte Einschaltung einer Coulisse zwischen Excenter und Steuerorgan behufs Veränderung des Hubes des letzteren. — Hinsichtlich der Rückwirkung auf den Regulator gilt von diesen Anordnungen dasselbe, was oben von Fig. 6 und 8 gesagt wurde.

Das letzte Patent Collmann's (\*D. R. P. Nr. 14437 vom 3. Oktober 1880, 4. Zusatzpatent zu Nr. 2714) betrifft eine große Anzahl verschiedener Anordnungen der drei angeführten Systeme für die verschiedensten Lagen der Ventile auf, neben und unter dem Cylinder, mit und ohne Gegenhebel, mit Verstellung von Hand und durch den Regulator, wie auch für Umsteuerungen passend. Es mögen hier nur noch die folgenden Einrichtungen Erwähnung finden.

In Fig. 10 Taf. 25 ist die zweite Steuerung (vgl. Fig. 6 und 8) mit Rollcurven verbunden, welche zugleich eine Cycloiden-Geradführung für den mit der Ventilspindel verbundenen Punkt d bilden. Ein nach einem Kreisbogen gekrümmter Wiegenhebel cd rollt auf einer Bahn, deren Radius doppelt so groß wie der von cd ist. Die Richtung der Geradführung, d. h. die Mittellinie der Ventilspindel muß selbstverständlich mit einem Durchmesser der Rollbahn zusammenfallen. Das Gleiten soll durch einzelne Zähnchen verhindert werden.

Die in Fig. 11 Taf. 25 dargestellte Anordnung der zweiten Steuerung ist für Fördermaschinen, also für Umsteuerung bestimmt. Das Neue daran ist, daß die Kurbel k, welche den Lenker s trägt, nicht fest, sondern in einem Hebel h gelagert ist, zum Zweck, für beide Drehungsrichtungen ein constantes Voreilen zu erreichen. Die gezeichnete Stellung entspricht dem Augenblick des Ventilanhebens für Nullfüllung, wenn sich das Excenter im Sinne des Pfeiles  $v_1$  dreht. Soll die Ventileröffnung für alle Füllungsgrade, d. h. für alle Lagen des Lenkers stets bei der gezeichneten Excenterstellung erfolgen, so darf der obere Drehpunkt n des Lenkers s bei der Verstellung nicht verschoben werden; es muß also dieser obere Drehpunkt mit dem Wellenmittel der Kurbel k zusammenfallen, d. h. es muß der Hebel h oben etwas nach links geneigt werden. Bei der entgegengesetzten Drehung im Sinne des Pfeiles v. müssen im Augenblick der Ventileröffnung Excenter und Lenker s symmetrisch zu den gezeichneten Stellungen liegen (bezüglich der angegebenen vertikalen Mittellinien); es würde also dann der Hebel h oben nach rechts zu neigen sein, damit Drehpunkt n und Wellenmittel zusammenfallen. Bei der Umsteuerung muß mithin nicht nur die Kurbel k, sondern auch der in der Mittelstellung gezeichnete Hebel h von einer Seite auf die andere geneigt werden.

Endlich hat *Collmann* seine Mechanismen auch für Expansionsventile an Schiebermaschinen eingerichtet, bei welchen die Steuerwelle doppelt so viel Umläufe wie die Kurbelwelle machen muß. (Forts. folgt.)

## Ellis' Wasserstandszeiger.

Mit Abbildung.



Bei der Einschaltung von Ventilen in die Wasserstandsköpfe behufs selbstthätigen Schlusses beim Bruche des Glases ist namentlich zweierlei zu beobachten. Es darf durch die Ventile weder das Durchstofsen durch die horizontalen Röhren, noch das Ausblasen des Glases erschwert, oder gar unmöglich gemacht werden. Diesen Bedingungen entspricht die beistehend nach Engineering, 1882 Bd. 34 S. 29 dargestellte Einrichtung von Ellis. Oberhalb der horizontalen Bohrungen sind in eingesetzten kleinen Gehäusen Kugelventile untergebracht, welche beim Bruche des Glases nach oben abschließen. Wird der Ablafshahn geöffnet, so bleibt das untere Kugelventil geöffnet, das obere aber würde sich schließen, wenn nicht nach einer geringen Drehung des oberen Hahnes durch einen seitlichen Kanal eine Verbindung mit dem Glase über dem Kugelventil hinweg hergestellt würde.

Auf der landwirthschaftlichen Ausstellung in Reading Juli 1882 war diese Vorrichtung an einem Kessel von Bellamy in Millwall angebracht und es wurde dort die Wirkungsweise durch zeitweiliges absichtliches Zer-

schlagen eines Glases dargethan.

## Ueber die Elasticität des Papieres; von Prof. Dr. Hartig in Dresden.

Mit Abbildungen.

Bei weiterer Fortsetzung der Untersuchungen, über welche der Verfasser früher beriehtete (vgl. 1881 241 105. 242 34), mußte sich von selbst die weitere Frage aufdrängen, in welchem Betrage die Elasticitätseigenschaften bei dem Papiere vorhanden sind. Wenn auch bei den gewöhnlichen Benutzungsweisen des Papieres ein elastisches Verhalten nicht gerade in den Vordergrund tritt, so ist doch andererseits ganz sicher, daß demselben eine gewisse Elasticität eigen sein muß, wenn wir dasselbe zur Herstellung von Kalanderwalzen, Eisenbahnwagenrädern u. dgl. geeignet finden. Irgendwelche Angaben über Elasticitätsgrad, Elasticitätsgrenze, Elasticitätsmodul des Papieres habe ich jedoch nirgends gefunden.

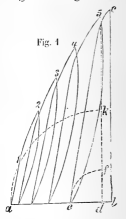
Beschränken wir uns zunächst auf das elastische Verhalten des Papieres bei Beanspruchung auf Zugkräfte: Hier stehen uns bereits Instrumente zur Verfügung, von denen das von Reusch (1880 235 \* 414) für die vorliegende Frage am meisten geeignet sein dürfte, weil es bekanntlich eine selbstthätige Auftragung des Zerreißungsdiagrammes bewirkt.

Wir verwendeten zu den nachfolgend mitgetheilten Versuehen das langfaserige japanische Schreibpapier in einer Stärke, bei welcher  $1^{\rm qm}$  785,4 wiegt, mit einem Aschengehalt von 1,10 Proc., also so gut wie frei von mineralischen Füllstoffen. Die Zerreifsung eines parallelkantigen Streifens von  $30^{\rm mm}$  Breite und  $317^{\rm mm}$  freier Länge ergab nach dem früher aus einander gesetzten Verfahren:

Reifslänge R . . = 7km,74 Bruchdehnung  $\delta$  = 3,72 Proc. Arbeitsmodul A = 0mk,190 für 1s.

Es wurde sodann ein Streifen von derselben Breite, jedoch von größerer Länge  $l=890^{\mathrm{mm}}$  eingespannt und derselbe im Verlaufe des Versuches und vor Erreichung der Bruchgrenze wiederholt langsam entlastet und ebenso wieder angespannt; es ergab sieh das in Textfigur 1 dargestellte

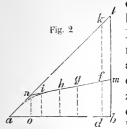
Diagramm, in welchem die Abseissen die Dehnungen, die Ordinaten die Spannungen bedeuten;  $ab=27^{\rm mm}$  stellt die Bruehdehnung dar,  $bc=15^{\rm k},7$  die Bruehbelastung; an den Stellen 1 bis 5 der Curve ac erfolgten die Entlastungen, durch welche der Schreibstift des Apparates in schmalen Schleifen wiederholt nach der Basis ab zurückgeführt wurde. Bei der ersten Entlastung (b) kehrte der Stift nach dem Anfangspunkt b0 zurück, das Versuchsobjekt war also noch vollkommen elastisch; bei allen folgenden Entlastungen aber schnitt die Entlastungscurve an einer zwischen b1 gelegenen Stelle die Abseissenachse dergestalt, dafs die jeweilige Gesammtdehnung b2 (für Entlastung 5) in zwei



Theile zerlegt wurde, von denen der eine ae offenbar als die bleibende, der andere ed als die elastische Dehnung anzusprechen ist; denn um ed hat sieh durch Wirkung der inneren Kräfte das Probestück bei der Entlastung wieder zusammengezogen; daß man statt einfacher Schräglinien 5e u. s. w. schmale Schleifen erhält, ist eine Folge der sogen. inneren Reibung, welche beim Uebergang aus Ent- in Belastung die Richtung wechselt.

Um uns den Zusammenhang zwischen den elastischen und den gesammten Dehnungen übersichtlich vor Augen zu führen, tragen wir am Ende jeder Gesammtdehnung ad den elastischen Theil derselben ed in normaler Stellung auf, machen also fd = de; wir erhalten so eine Reihe von Punkten fghi (Fig. 2), die auf einer mit ab divergirenden Geraden liegen; tragen wir noch auf jede Ordinate df auch die Gesammtdehnung da

selbst auf, indem wir dk = da (Fig. 1 und 2) machen, so liegen die so erhaltenen Punkte auf einer zu ab unter  $45^{\circ}$  gezogenen Geraden al, nach welcher die Punkte f bis i in dem Falle hinaufrücken würden, wenn



das untersuchte Material bis zur Bruchgrenze vollkommen elastisch wäre; würde dasselbe aller Elasticität entbehren, so würden sich diese Punkte nicht aus der Abscissenachse ab erheben. Es gibt also die Gerade mn, welche die Punkte f bis i enthält, durch ihre Lage zu ab und al eine leicht zu fassende Auskunft über das elastische Verhalten des Materials; sie theilt das Dreieck abl, dessen Höhen die verschiedenen Werthe der Gesammt-

dehnung darstellen, in zwei Felder, von denen das untere abmn die elastischen, das obere nml die bleibenden Antheile dieser Gesammtdehnungen umfafst.

Die mittels der Entlastungen erhaltene Linie mn liefert aber noch anderweite erwünschte Auskunft: Ihr Schnittpunkt m mit der letzten (dem Bruch entsprechenden) Ordinate bl (Fig. 2) läfst auf letzterer erkennen, dafs im Augenblicke des Bruches eine elastische Dehnung im Betrage = b m vorhanden war und die Strecke m l mifst die bleibende Streckung im Augenblick des Bruches, welche auf diese Art offenbar genauer zu erhalten sein wird als durch Nachmessung an den mit den Bruchenden zusammengelegten Theilstücken des Versuchsobjektes. Der Schnittpunkt n ferner der Geraden mn mit al liefert uns die Lage der Elasticitätsgrenze; bis zum Punkte n sind die Gesammtdehnungen nur elastisch; von hier an theilen sich dieselben in einen elastischen und einen bleibenden Antheil, welche beide den weiteren (von der Elasticitätsgrenze an gerechneten) Dehnungen proportional wachsen; fällt man von n eine Normale no auf ab, so stellt die Strecke ao die vollkommene elastische Dehnung des Probestückes dar, durch deren Angabe die Lage der Elasticitätsgrenze (im geometrischen Sinne) ausreichend bestimmt ist; dieselbe beträgt im vorliegenden Falle 5mm,2, d. h. die Elasticitätsgrenze des japanischen Papieres liegt bei  $e = (5.2 \times 100):890 = 0.585$  Procent der Anfangslänge des Probestückes.

Das Diagramm Fig. 1 liefert für diese Stelle eine Spannung desselben von  $6^k$ ,7, woraus sich der Tragmodul dieses Papieres oder dessen Grenzbelastung (gemessen durch die Länge eines dieselbe Spannung durch das Eigengewicht hervorrufenden Streifens) zu  $L_e = 2^{km}$ ,85 berechnet. Auch der sogen. Elasticitätsmodul E läfst sich hiernach angeben und zwar in denselben Einheiten, welche mit den Dehnungswerthen selbst homogen sind: es ist nämlich = 5,2:890 = 2,85:E, daher  $E = 488^{km}$ .

Sollte also ein Probestreifen des vorliegenden Papieres auf das doppelte seiner Anfangslänge gebracht werden, so müfste hierzu — vorausgesetzt, daß der Zustand der vollkommenen Elasticität überhaupt so weit reichte,

- eine Belastung angewendet werden, welche dem Eigengewicht eines Streifens von gleicher Breite und Dicke (gleicher Feinheitsnummer) und einer Länge von 488km entspricht. Diese Bestimmungsweise hat (wie die der Reifslänge) den Vorzug, dafs über Quersehnittsgröße des Probestückes und deren Einheiten nichts hinzugefügt zu werden braucht.

Aus Figur 2 (welche man sich jedoch unmittelbar in das Diagramm Fig. 1 eingetragen denken kann) ergibt sich weiter die ganze Bruehdehnung  $ab = 27^{\text{mm}}$  oder  $\delta = 3.03$  Procent der Anfangslänge, der elastische Antheil derselben  $bm = 9^{\text{mm}}$ ,6, daher das Verhältnifs der elastischen zur gesammten Dehnung im Augenblick des Bruches  $= \delta_e : \delta$ = 9,6:27 = 0,356, d. h. 35,6 Procent der gesammten Bruchdehnung sind elastisch, 64,4 Proc. bleibend. Noch vollständiger wird die Auskunft über das elastische Verhalten des Papieres, wenn man den Flächeninhalt der Figur abmn als den Inbegriff aller elastischen Dehnungen und den Inhalt des Dreieckes abl als Summe aller Gesammtdehnungen ansieht und beide Inhalte in Vergleich setzt; die Rechnung ergibt dann abmn: abl  $=\Sigma(\delta_s):\Sigma(\delta)=0.480$  als das Verhältnifs der Summe aller elastischen Dehnungen zur Summe aller Gesammtdehnungen. Diese Zahlenwerthe treffen übrigens fast genau überein mit denen für Leder (rothgares Kalbleder, gefettet, hat 75 Proe. Bruchdehnung), wo sieh fand:

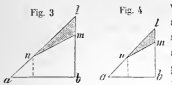
 $\delta_{e}: \delta = 0.368$  und  $\Sigma(\delta_{e}): \Sigma(\delta) = 0.487$ .

Dieselben dürften also wohl für künstliche, wie für natürliche Tegumente aus verfilzten Fasern eharakteristisch sein. Für ein kurzfaseriges (europäisches) Sehreibpapier fand sich:

 $\delta_e$ :  $\delta=0,331$  und  $\Sigma(\delta_e)$ :  $\Sigma(\delta)=0,456$ . Es unterliegt keinem Zweifel, daß in Wirklichkeit die Linie mn in einer Krümmung (wie in Fig. 2 punktirt) nach al abbiegt und wiederholte Entlastungen in der Nähe der Elastieitätsgrenze ergaben statt der Ecke n einen bogenformigen Anschluß; die Elasticitätsgrenze wird daher mittels des hier gezeigten Verfahrens um ein geringes zu hoch bestimmt und bei homogenen Materialien (Rohseide) ist die ganze Linie mn durch einen flachen Bogen zu ersetzen; bei Materialien, die aus wirr liegenden Faserelementen zusammengesetzt sind, ordnen sieh jedoch nach allen bis jetzt vorliegenden Versuehen die Punkte i bis f mit bemerkenswerther Annäherung zu einer Geraden nm, welche man die Grenzlinie des elastischen Feldes nennen könnte und deren Aufsuchung sich wohl auch für andere Materialien lohnen dürfte.

Die Bruehstücke des benutzten Streifens wurden wieder vereinigt (durch Aufkleben so starker Cartonstreifen, daß deren Dehnungen zu vernachlässigen waren) und das so erhaltene Versuehsobjekt wurde neuerdings und weiterhin auch zum 3. Male zerrissen. Es liefs sieh hierbei sehr hübseh die für Metalle bekannte Erhöhung der Elasticitätsgrenze, aber auch die verhältnifsmäßige Zunahme des elastischen Antheiles aller Dehnungen beobachten, bei gleichzeitiger Abnahme der

gesammten Bruchdelmung und des Arbeitsmoduls: die Linie nm rückt mit jeder erneuten Beanspruchung näher an die Spitze l des Dreieckes abl,



wie ein Bliek auf Fig. 3 (zweite Beanspruchung) und Figur 4 (dritte Beanspruchung) lehrt; das schraffirte (die Gesammtheit der bleibenden Streekungen, gewissermaßen die Plasticität des Materials repräsentirende) Feld nml wird nicht allein

nach seiner absoluten Größe, sondern auch in seinem relativen Betrag zum vollen Dreieck  $ab\,l$  mit jeder erneuten Beanspruchung kleiner.

Die nachfolgende Tabelle wird eine volle Uebersieht über die bei wiederholter Beanspruchung eintretenden beachtenswerthen Wandlungen vermitteln:

	Ве	elung	
	Nr. 1	Nr. 2	Nr. 3
Verhältnifs der mittleren zur maximalen Diagrammhöhe (Zerreifsungsquotient) $\eta$ = Festigkeit (Reifslänge) $R$ = Bruchdehnung $\delta$ = Arbeitsmodul	0,658 6,67 3,03 0,133 0,585 2,85 488 0,356	7,32 1,85 0,0834 0,595 3,19 535	0,546 6km,51 1,39% 0mk,0494 0,618% 3km,30 535km
Dehnungen $\Sigma(\delta_e)$ : $\Sigma(\delta) =$	0,480	0,795	0,853

(Nach der Papierzeitung, 1882 S. 598.)

## Mikroskopstativ mit Kugelgelenken; von A. Martens, Ingenieur in Berlin.

Mit Abbildung.

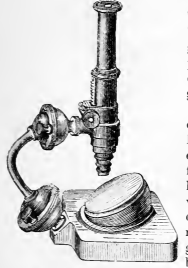
Bei mikroskopischen Untersuehungen über die Gefügeverhältnisse der Metalle und namentlich von Eisen und Stahl machte sich sehr bald das Bedürfnifs nach einem Instrumente fühlbar, welches die Vornahme der Untersuchung auch an größeren Stücken gestatten würde. Man ist nur selten im Stande, von größeren Metallstücken solehe Theile abzutrennen, welche sieh direkt als Objekte für die mikroskopische Untersuchung eignen. Diese Trennung ist häufig nur mit einem beträchtlichen Aufwande von Zeit möglich und auch dann oft noch mit einer Beschädigung der interessantesten Theile des Objektes verbunden. Die bisher gebräuchlichen Instrumente gestatten durchweg nur die Anwendung von

Objekten beschränkter Ausdehnung, so daß also die Untersuchung hierdurch ganz wesentlich erschwert ist.

Auch andere Arbeiten würden gefördert werden können, wenn die Mikroskop- oder Instrumentenstative im Allgemeinen eine größere Beweglichkeit besitzen würden. Beispielsweise würde das Mikroskop auch für den Chemiker von größerer Verwendbarkeit werden, wenn es gestattete, daß er mit seinen Instrumenten und Behältern direkt in das Gesichtsfeld desselben gelangen könnte; bei anatomischen Untersuchungen am Thier, wie an Pflanzenstoffen würde es oft von großem Werthe sein, wenn das Mikroskop so eingerichtet ist, daß es ohne weiteres an die zu untersuchende Stelle herangeführt und dann in jeder gewünschten Lage festgeklemmt werden kann. Ablese-Mikroskope, welche zur Untersuchung von Flächen, mikrophotographischen Aufnahmen u. dgl. dienen sollen, werden in vielen Fällen gute Dienste leisten, wenn sie ein bewegliches Stativ haben.

Alle diese Erwägungen veranlafsten mich über eine zweckmäßige Construction eines beweglichen Stativs nachzudenken und bewirkten nach mehrfachen Versuchen <sup>1</sup> schließlich die Feststellung der beistehend veranschaulichten Form.

Das Instrument hat einen sehweren gufseisernen Fufs, welcher auf einer ringförmigen Sitzfläche den massiven halbkugelförmigen Objekttisch



trägt. Dieser ist mit einer kreisförmigen Tischplatte versehen, welche in den Tischkörper mehr oder minder tief eingeschraubt werden kann. An der Tischplatte können kleinere Objekte mittels der gebräuchlichen Klammerfedern festgeklemmt werden.

Die bewegliche Tischplatte ist nicht dringendes Erforderniß, da man die Halbkugel selbst auf ihrem Sitz beliebig drehen und neigen kann; sie ist aber für die Arbeit recht bequem, namentlich wenn man ein Objekt nach einander von allen Seiten beleuchten will. Alsdann muß der zu untersuchende Punkt nahezu in die Rotationsachse des Tisches gebracht werden. Ferner leistet die drehbare Tischplatte beim Photographiren

wesentliche Dienste, wenn man den Tisch so weit in den Untersatz hineinschraubt, dass der Objektpunkt mit dem Kugelmittelpunkt des

Ygl. Zeitschrift des Vereins deutscher Ingenieure. 1880 Taf. 21. \* D. R. P. Kl. 42 Nr. 15545 vom 13. April 1881.

Tisches zusammenfällt. Alsdann kann man mit leichter Mühe die beste Beleuchtung durch Lagenänderung des Tisches einstellen. Der halbkugelförmige Tisch muß aus diesem Grunde sanft, aber so schwer beweglich sein, daß er in jeder Einstellung stehen bleibt. Dies wird dadurch am besten erreicht, daß man die auf ihren Sitz aufgeschlossene und darum leicht bewegliche Kugelfläche mit einer Schmiere aus Talg und Wachs bestreicht, welche genügend zähe ist, um den Tisch in seiner Lage festzuhalten.

Das eigentliche Stativ des Instrumentes ist ebenfalls sehr vielseitig beweglich. Erreicht wurde dies durch Anbringung zweier Kugelgelenke, deren Kugeln hohl sind und einen verhältnifsmäßig großen Durchmesser erhalten haben. Die untere Kugel ist in ein schalenförmiges Lager am Stativfuss gebettet und kann in demselben mittels eines Klemmringes festgeklemmt werden. Die zweite Kugel steht mit der ersten durch ein knieförmiges Rohr in fester Verbindung und ist an der Schale, an welcher der Tubus des Instrumentes befestigt ist, umgeben, welche durch den zugehörigen Klemmring auf der Kugel festgeklemmt wird. Damit jederzeit ein sicheres Klemmen und somit eine feste Einstellung des Tubus erzielt werden kann, sind die ringförmigen Klemmflächen in den beiden Ringen möglichst nahe gegen die Mittelebene der Gelenkkugeln gerückt, während die Klemmflächen in den Lagerschalen mehr von dieser Ebene entfernt sind. Durch diese unsymmetrische Anordnung der Klemmflächen wird ein leichtes Loslassen der Klemmung erzielt. Das Klemmen wird durch die beiden geränderten Schrauben in den Klemmringen bewerkstelligt, denen eine Feder entgegenwirkt. Es geschieht das Klemmen mit einer solchen Sicherheit, dass man nach dem Anziehen der Klemmschrauben das ziemlich schwere Instrument an dem Tubushalter aufheben kann, ohne die Einstellung zu verändern.

Da es sich bei den Untersuchungen der Metalle u. dgl. fast regelmäßig nur um geringe Vergrößerungen handelt, so wurde für die Tubusverschiebung nur eine recht ausgiebige Einstellung mittels Trieb und Zahnstange vorgesehen und von der Anbringung einer eigenen Beleuchtungslinse Abstand genommen, weil es bei diesen schwachen Vergrößerungen genügt, das Objekt in der gehörigen Weise dem Lichte zuzuwenden, was ja bei der beschriebenen Einrichtung des ¡Objekttisches immer leicht ausgeführt werden kann.

Bezüglich der optischen Einrichtungen ist zu bemerken, daß zunächst 3 Vergrößerungen mittels gewöhnlicher Wechsellinsen und Okular vorgesehen worden sind, welche für die meisten Untersuchungen in der Praxis vollkommen ausreichend sein werden. Dabei ist es sjederzeit möglich, besondere Objektivsysteme dem Instrumente zuzustigen. Das Instrument ist jedoch vornehmlich dazu bestimmt, in die für feine Arbeiten weniger geschickten Hände des Praktikers und in Räumlichkeiten überzugehen, die einem scharfen Staube sehr stark ausgesetzt

sind; deshalb wird zum Schutze der Objektivgläser vor dieselben eine planparallele Glaslinse eingeschaltet, welche nach einer etwaigen Beschädigung sehr leicht ausgewechselt werden kann. Diese Einschaltung ist zulässig, weil es sich nur um geringe Vergrößerungen handelt.

Bei der Untersuchung an sehr großen und schweren Stücken bringt man diese auf einer passenden Unterlage in die richtige Stellung gegen das Tageslicht, stellt den Tubus des zweckentsprechend aufgebauten Mikroskopes in die geeignete Einstellung und kann die Untersuchung dem entsprechend auch noch an Stücken vornehmen, welche für die gewöhnlichen Instrumente unzugänglich sind.

Das Instrument wird in der beschriebenen Form und Ausstattung durch die Firma Franz Schmidt und Haensch in Berlin, Stallschreiberstraße Nr. 4 hergestellt.

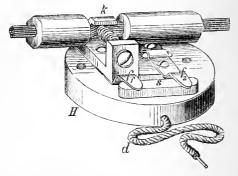
# Edmunds' Sicherheitspfropfen für Glühlichtbeleuchtung.

Mit Abbildung.

Bei Anlagen von elektrischer Glühlichtbeleuchtung ist eine Vorrichtung nöthig, mittels welcher bei etwa eintretendem kurzem Schluss in einer Lampe der Strom in dem Stromkreise derselben unterbrochen wird, damit nicht die dünnen Drähte sich übermäßig erhitzen. Edison schaltet zu diesem Zwecke ein Stück Bleidraht mit ein. Anstatt des oxydirenden und durch seuchte Luft leicht abgefressenen Bleidrahtes wenden Edmunds und Comp. in Halifax Zinn-, Blei- oder eine andere Metallsolie an, welche aus einem isolirenden Stosse so angebracht ist, daß weder Dunst, noch Hitze sie verzehrt, und deren Masse gerade hinreicht, um etwas mehr Strom durchzulassen, als für eine Lampe nöthig ist. Der daraus gebildete Stöpsel ist von solcher Form und solchem Querschnitt, daß er stets in der Mitte schmilzt, die beiden Contactsedern daher niemals durch überspringende Funken oxydirt werden. Diese

kleinen Pfropfen können aus einem Blatt Folie ausgestanzt werden und sind sehr billig.

Wie die Abbildung sehen läfst, wird der Hauptleiter an der Verbindungsstelle etwa auf die Länge der Verbindung von dem isolirenden Material entblöfst, darauf in die Verbindungsklemme k gelegt und deren Schraube angezogen, so daß eine gute und sichere Be-



rührung hergestellt wird. Der dünne Lampendraht d wird unter und durch die Holzscheibe H durch das Loch in deren Mitte geführt und unter

die Contactfeder  $f_2$  gelegt; der Stöpsel s wird dann unter die beiden Contactfedern  $f_1$  und  $f_2$  geschoben, die Holzscheibe mittels der beiden seitlichen Löcher an die Wand geschraubt und endlich das Ganze mit einer Kappe überdeckt, zum Schutz gegen Zufälle. Diese Stöpsel schmelzen, ohne daß wie beim Bleidraht das geschmolzene Metall heraustropft.

Sind mehrere Lampen zu einer Gruppe vereinigt, so werden auch ihre Stöpsel auf einer gemeinschaftlichen Platte angebracht und mittels derselben Schutzkappe verdeckt, wobei nur eine einzige Verbindungsklemme an den Hauptleiter angelegt wird. (Nach Engineering, 1882 Bd. 34 S. 11.)

## Ueber die Herstellung von Spiritus.

(Patentklasse 6. Fortsetzung des Berichtes S. 115 d. Bd.)

Mit Abbildungen auf Tafel 26.

R. Pictet in Paris (\*D. R. P. Nr. 16512 vom 21. December 1880) empfiehlt die Rectification des Alkohols unter vermindertem Druck. Wenn man danach die Verflüchtigungsfähigkeit des Wassers und des Alkohols getrennt untersucht, so findet man, daß bei niedrigen Temperaturen, zwischen — 25°0 und + 40°0, der Alkohol eine Spannung annimmt, welche durchschnittlich 4 mal so stark als die des Wassers ist. Derselbe Versuch, mit einer Mischung von Alkohol und Wasser angestellt, ergibt, daß das Verhältniß von Alkohol, welcher in dem gleichen Verdunstungsvolumen enthalten ist, etwas größer ist, als nach Maßgabe der Spannung dieser beiden Stoffe vorhanden sein sollte. Daraus ergibt sich, daß, wenn man die Destillation eines Gemisches von Alkohol und Wasser bei niedriger Temperatur bewirkt, die Rectificirung um so leichter sich vollzieht, je niedriger diese Temperatur ist. Die brenzlichen Stoffe entwickeln bei dieser niedrigen Temperatur keine Dämpfe, bleiben daher vollständig in den schwachen Rückständen.

Die Pictetsche Säule von Rectificirplatten B (Fig. 1 Taf. 26) ist der gebräuchlichen ähnlich; nur tauchen die Dampfdurchlässe nicht in die Flüssigkeit auf der Platte ein; Fig. 2 zeigt 3 solcher über einander liegender Platten in Ansicht und Grundrifs. Die Abkühlungsvorlage C besteht aus einem Röhrenkessel, welcher zwischen den Röhren mit einer stark gekühlten Flüssigkeit gefüllt ist.

Nachdem nun eine gewisse Menge Phlegma in den Kessel A eingebracht ist, läßt man durch das Schlangenrohr z lauwarmes Wasser oder Dampf hindurchgehen, um die Temperatur der Flüssigkeit auf 30 bis  $40^{\circ}$  zu bringen. Dann saugt man mittels der Pumpe E die in dem Apparate besindliche atmosphärische Lust an. Nach Herstellung einer

genügenden Luftleere beginnt das Sieden der Flüssigkeit, wodurch binnen wenigen Minuten alle Luft ausgetrieben und durch Wasser- und Alkoholdämpfe ersetzt ist. Sobald dies erreicht ist, bleibt das Quecksilbermanometer F auf einem bestimmten Punkte stehen. Da jetzt die Pumpe nur noch Alkohol und Wasserdämpfe ansaugt, kann man den Gang derselben durch Zustellen des Durchgangshahnes G zwischen der Saugleitung und dem Behälter D abstellen oder mit Hilfe des Dreiwegehahnes K eine direkte Verbindung zwischen der Druckleitung der Pumpe und dem Kessel A dergestalt herstellen, dass die angesaugten Dämpfe nicht verloren gehen, sondern zur Aufrechterhaltung des Aufwallens der Kesselflüssigkeit dienen. Sobald das Manometer F constant bleibt, kühlt man die Flüssigkeit, welche in der Condensationsvorlage C enthalten jist, möglichst stark ab. Zu diesem Zweck kann Schwefelsäureanhydrid (wohl Schwefligsäureanhydrid, F.) angewendet werden, welches direkt in das Innere der Rohrvorlage C eingeführt wird. Eine Pumpe saugt die Dämpfe desselben auf, verdichtet sie durch Druck, so daß das verflüssigte Schwefelsäureanhydrid (wohl  $\mathrm{SO}_2$ ) wieder in die Vorlage Czurückfließt. Man kann auch in gleicher Weise Ammoniak, Chlormethyl, Aether u. dgl. verwenden (vgl. 1877 224 168, 175).

Die im Kühler C verflüssigten Alkohol- und Wasserdämpfe sammeln sich im unteren Theile e; von den hier befindlichen Hähnen öffnet oder schliefst m die Verbindung zwischen Kühler C und Behälter D, n die zwischen Kühler und dem oberen Theile der Plattencolonne B. Beide Hähne werden so gestellt, daß etwa die Hälfte der Flüssigkeit aus dem Kühler durch Rohr o nach B zurückfliefst, die andere Hälfte sich in den Behälter D ergiefst. In Folge dieser Anordnung rectificirt sich der Alkohol mehr und mehr und wird nach einer gewissen Zeit der sich in den Behälter  $\boldsymbol{D}$  ergiefsende Alkohol 96 bis 970 anzeigen. Ist die Destillation gut im Gange, so genügt es, durch die Schlange des Kessels A einen Strom gewöhnlichen Wassers gehen zu lassen, welches seine Temperatur an den Alkohol abgibt und die Destillation unausgesetzt in Gang erhält. Wenn fast der gesammte Alkohol abdestillirt ist, kann man die Temperatur von neuem erhöhen, um den letzten Gehalt aus dem Phlegma auszutreiben. Es ist daher möglich, die Destillation und das Rectificiren des Alkohols mittels einer hydraulischen Betriebsmaschine, welche den Kühlapparat in Bewegung setzt, ohne Aufwand von Heizkohlen zu bewerkstelligen.

Zur Rectification des Alkohols genügt es nach D. F. Savalle in Paris (\*D. R. P. Nr. 16808 vom 6. März 1881) nicht, den Alkohol auf den Siedböden richtig zu verdampfen und denselben in den Condensatoren zu analysiren, wie dies in den einfachen Apparaten geschieht. Man muß sich vielmehr bestreben, die Alkohole von verschiedener Stärke und von verschiedenen Qualitäten, welche durch jene Analyse gewonnen werden, von einander getrennt zu halten; denn ohne dies ist man

genöthigt, das Verdampfen und Analysiren des Alkohols sehr oft zu wiederholen, was einen großen Wärmeaufwand erfordert. Es ist daher die Rectification so einzurichten, daß die Wiedervereinigung der aus der Trennung hervorgehenden Produkte verhindert wird, indem man sie in den neuen Apparaten einen sehr langen und engen Raum durchströmen läßt. Diese neue Säule B ist in Fig. 3 und 4 Taß. 26 dargestellt und besteht aus etwa 50 Abtheilungen von der aus Fig. 5 und 6 im Schnitt und Grundriß ersichtlichen Form. Der durch Pfeile bezeichnete, von dem zurückfließenden Spiritus des Condensators zurückgelegte Weg ist bei 50 Abtheilungen 179m lang, während er bei den 30 Siebböden eines gewöhnlichen Rectificators nur 30m,5 lang ist. Bei den gewöhnlichen Savalle'sehen Rectificatoren (1870 196\*473. 1877 223\*617) mischt sich der Alkohol und ist derselbe über der ganzen Oberfläche des Siebbodens vertheilt, während bei dem neuen verbesserten Theilsystem während der Thätigkeit des Apparates einer und derselben Abtheilung sich verschiedene Qualitäten von Alkohol vorfinden, welche sich nicht eher mischen, als bis der Apparat zu wirken aufhört und die Condensationsprodukte nicht mehr die Säule speisen.

Dieses System der Theilung des retrogradirten Alkohols läßt sich nicht nur auf die Abtheilungen oder Böden der beschriebenen Säule, sondern auch auf jede andere Construction anwenden, welche gestattet, der Flüssigkeit einen langen Weg anzuweisen und zu verhindern, daß sie sich mischt. Man kann daher auch Siebböden von rechteckiger Form (Fig. 7) oder runde (Fig. 8) benutzen. Die Trennung der Flüssigkeit wird mittels Sperrstäbe bewirkt, welche den Eintritt der Flüssigkeit an einem bestimmten Punkt der Böden und den Austritt derselben an einem entgegengesetzten Punkt bestimmen. Endlich kann man dieses Alkoholtheilungssystem auch anwenden und den langen Weg, welchen der Alkoholdurchlaufen muß, durch Vermehrung der Colonnenböden erzielen. Die alten Rectificatoren hatten nur 25 Böden; Savalle hat früher höchstens 30 derselben in einem Rectificator angewendet, jetzt 40 und mehr.

Der vorliegende Reetificator zeichnet sich auch durch seine neue Beheizungsmethode aus, welche durch den Abdampf der Maschine bewerkstelligt wird, indem derselbe in das besondere Heizschlangenrohr b (Fig. 3) tritt. Die etwa erforderliehe Zuführung des direkten Dampfes wird durch den Dampfregulator s bewerkstelligt. Dieser direkte Dampf wirkt entweder mittels einer mit Löchern versehenen Röhre c, oder durch eine zweite Heizschlange.

Am Ende der Arbeit läßt man Wasser durch Rohr p am oberen Ende der Säule einlaufen und entleert durch Hahn h die geringe Menge Alkohol und das Fuselöl, welches auf den oberen Abtheilungen der Säule am Ende des Prozesses zurückgeblieben ist. Hierauf wird das in der Säule enthaltene Spülwasser entfernt und durch Alkohol ersetzt, welcher für den nächstfolgenden Prozefs darin verbleibt.

Zum Reinigen von Alkohol verwendet E. Barbet in La Madeleine-les-Lille, Frankreich (\*D. R. P. Nr. 16070 vom 30. Januar 1881), als oberste Platte der Destillirsäule eine Kupferplatte A (Fig. 9 Taf. 26) welche einen kurzen concentrischen Stutzen B trägt, an dessen oberem Ende mehrere dicht über einander liegende, siebartig durchlöcherte Bleche befestigt sind, über die eine Glocke C aus Kupferblech greift. Die Alkoholdämpfe werden dadurch gezwungen, durch den Stutzen B in die Glocke C zu treten, durch die Siebbleche abwärts zu steigen und dann nach dem Kühlapparat zu gehen. Hierdurch soll die Spannung der Dämpfe und damit auch ihre Temperatur erniedrigt werden, so daß sich die verunreinigenden Oele verdichten.

Zur Austreibung der verunreinigenden Aether aus den für die Alkoholgewinnung verwendeten Stoffen füllt man den Destillirkessel Z (Fig. 11 und 12 Taf. 26) mit etwa 9/10 der zu verwendenden Flüssigkeit und erwärmt diese mittels Dampfschlange bis auf 60°. Den Rest der Flüssigkeit erhitzt man im Behälter F mittels Dampfschlange, bis die sich bildenden Dämpfe einen genügend hohen Druck erreichen, um durch das Rohr K auf den Boden des Destillirkessels auszutreten. Die Dämpfe werden dann mittels Strahlgebläs J (Fig. 10) mit Luft gemischt durch Rohr K eingeführt, um dadurch die Aether auszutreiben. Die entweichenden Dämpfe läfst man nicht durch die Destillationssäule gehen, sondern schließt diese gegen den Kessel Z durch Ventil P ab und verbindet mit dem Kessel einen kleinen Condensator L, um hier aus den Dämpfen den größten Theil des mitgerissenen Alkohols abzuscheiden, welcher durch Rücklaufrohr G in den Kessel zurückfließt, während die Aetherdämpfe von L nach dem Kühlgefäß M geleitet werden; ihr Eintritt in den Condensator N und in die Destillirsäule wird durch die Hähne m und n verhindert.

Ist die Reinigung der im Destillationskessel befindlichen Flüssigkeit beendet, so werden die Hähne Q und R geschlossen. Man läfst dann den Druck im Behälter F noch ein wenig steigen und öffnet den unteren Hahn v, so daß der Dampfdruck den Inhalt in das Destil-

lationsgefäß treibt.

Der Condensator für Alkoholdämpfe von H. Niewerth in Wernigerode (\*D. R. P. Nr. 16073 vom 26. Februar 1881) ist aus runden, mit Mannlöchern B (Fig. 13 Taf. 26) versehenen Cylindern A zusammengesetzt, welche in einer Oeffnung der Bodenplatte konische Ringe C tragen. Um diese hängt ein Sack D aus Leinen- oder Metallgewebe, welcher nach unten durch eine mit Rille versehene Platte E abgeschlossen wird. An den Säcken rieselt Wasser herunter, welches in den Rillen sich ansammelnd, von einem Sack auf den anderen gelangt, während durch G das Gemisch von Luft und Spiritus eintritt und die Maschen der Säcke durchstreicht. Hierbei wird der Spiritus von dem herabrieselnden Wasser aufgenommen; die condensirte Flüssigkeit wird bei H abgezogen.

Der Apparat zum Trocknen von Dämpfen aus Destillirapparaten u. dgl. von E. Langen in Köln (\*D. R. P. Nr. 17623 vom 1. September 1881) besteht im Wesentlichen aus der nach außen hin geschlossenen Blechspirale C (Fig. 14 Taf. 26), welche zwischen 2 Böden B befestigt ist und zwischen deren Wände die Dämpfe hindurchgeführt werden. In Folge der stetigen Ablenkung von der Bewegungsrichtung setzen die Dämpfe die mitgerissenen Flüssigkeitstheilchen an den Wänden ab, von wo die Flüssigkeit nach außen oder in den Destillirapparat zurückgeleitet wird.

Als Kühlapparat zur Verdichtung von Spiritusdümpfen empfiehlt E. Theisen in Leipzig (\*D. R. P. Nr. 17476 vom 19. Juli 1881) eine Abänderung des Lawrence'schen Kühlers (1876 222\*489). In dem oberen Theil des Apparates befindet sich ein an den beiden Breitseiten von Wellenblech an der einen schmalen Seite durch eine Wand a und an der anderen schmalen Seite durch ein Zuleitungsrohr b mit Flansche abgeschlossener Raum. Die gewellten Bleche sind oben und unten so mit einander verbunden, dass sich kolbenartige Abschlüsse bilden. Oben ist eine durchlochte Rinne d angebracht, in welche durch Hahn e Eiswasser gelangt, welches äußerlich auf den gewellten Oberslächen herabrieselt, unten in der Rinne f ausgefangen und durch Rohr g abgeleitet wird.

Die durch Rohr b zugeführten Spiritusdämpfe werden im Inneren des Raumes c verdichtet. Der gewonnene Spiritus fließt durch Rohr h von unten zwischen die Wellenbleche des unteren Apparattheiles, welche dem verringerten Volumen der Flüssigkeit entsprechend, enger zusammengerückt, sowie oben und unten mit einander verbunden sind. Der Spiritus steigt zwischen diesen Wellenblechen in die Höhe und fließt durch Rohr o und m ab, während sich auf die Auftropffläche bei i aus der Rinne n kaltes Wasser ergießt, welches nach Berieselung der äußeren gewellten Flächen aus Rinne l abgeleitet wird.

Zum Conserviren der Schlempe aus Spiritus- und Prefshefenfabriken soll dieselbe nach G. Walter in Plauen bei Dresden (\*D. R. P. Nr. 16442 vom 17. April 1881) zuerst dadurch concentrirt werden, daß man die Flüssigkeit von den festen Stoffen durch Filtriren, Schleudern oder Auspressen trennt. Die Schlempe fließt zu diesem Zweck aus dem Destillirapparat in die Filtergruben a (Fig. 15 Taf. 26), die festen Stoffe bleiben hier zurück, während das mit den löslichen Nährstoffen der Schlempe beladene Wasser durch die Filterschicht c und die Rohre d in den Sammelbrunnen b tritt, wo es durch das Rührwerk e mit einem geeigneten Alkali vermischt und bis zur schwach alkalischen Reaktion neutralisirt wird. Dieses Wasser, welches mehr als die Hälfte der überhaupt in der Schlempe befindlichen Nährstoffe gelöst enthält, wird wie gewöhnliches Kesselspeisewasser zum Betrieb des Brennereidampfkessels angewendet, in welchen es durch das Saugrohr f einer Pumpe geschafft wird. Hat dasselbe den gewünschten Gehalt an Nährstoffen erreicht,

so wird es zum Anbrühen der Beifuttermittel benutzt und sammt diesen mit oder ohne Zugabe der Trockensubstanz der Schlempe verfüttert. Ist eine Gruppe a gefüllt, so wird dieselbe mit einer mehrfachen Schicht hart gebrannter Ziegel bedeckt und erhält nach einigen Tagen einen Uebergufs von Thon oder Lehm, um die Trockensubstanz bei längerer Aufbewahrung durch Luftabschlufs möglichst vor Oxydation zu schützen.

Die Concentration des in Kartoffelstärkefabriken gewonnenen Fruchtwassers, geschieht ebenfalls durch Verwendung des Fruchtwassers als Speisewasser für den Dampfkessel; die concentrirte Flüssigkeit wird zum Anbrühen und Verkleistern der ausgeprefsten Pülpe benutzt, wodurch dieselbe als Zusatz zu Maischen tauglich gemacht oder direkt als Viehfutter verwendet werden kann.

Die Verwendung derartiger Flüssigkeiten zum Speisen der Dampfkessel erfordert einige Vorsicht, da sie sehr zum Aufschäumen geneigt sind und somit leicht in die Maschinen oder Dämpfapparate übergerissen werden. F.

## Ueber Cement und dessen Verwendung.

Den Verhandlungen des zur Zeit 37 Fabriken als Mitglieder zählenden Vereins deutscher Cementfabrikanten entnehmen wir folgende Mittheilungen.

H. Delbrück berichtet über die Einführung der Werthziffer bei Submissionen. Von der Ministerial-Baucommission ist im vorigen Jahre an die ihr untergebenen Stationen eine Circularverfügung erlassen worden, der zufolge künftig bei Submissionen auf Cement der Zuschlag nicht mehr blofs nach dem niedrigsten Preise, sondern nach einer Combination des Preises mit der angebotenen Zugfestigkeit, der sogen. Werthziffer, ertheilt werden soll. Demnach haben Submittenten in ihren Offerten neben dem Preise die Zugfestigkeitszahlen anzugeben, welche sie für reinen Cement nach 7 und 28 Tagen, sowie für 1 Th. Cement und 3 Th. Normalsand nach 7 und 28 Tagen zusichern. Diese Circularverfügung hat die Ministerial-Baucommission auch dem Vorstande des Vereins deutscher Cementfabrikanten zur Kenntnifsnahme und Aeußerung mitgetheilt und letzterer hat darauf geantwortet, daß er die gute Absieht, der besseren Waare einen besseren Preis zu sichern, dankbar anerkennen, jedoch das Verlangen, 4 verschiedene Zugfestigkeiten zu garantiren, kaum für ausführbar und jedenfalls nicht für geeignet halte, danach eine für den Vergleich verschiedener Cemente richtige Werthziffer zu ermitteln; dies könne nur erreicht werden, wenn die geforderte Garantie

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Protokoll der Verhandlungen des Vereins deutscher Cementfabrikanten und der Sektion für Cement des deutschen Vereins für Fabrikation von Ziegeln, Thonwaaren. Kalk und Cement am 16., 17. und 18. Februar 1882. Referent verdankt dasselbe der Güte des Hrn. A. Bernoully in Wildau.

auf eine Zugfestigkeitszahl und zwar diejenige für 1 Th. Cement und 3 Th. Normalsand beschränkt würde.

 $\it Delbrück$  hat unter einer ganzen Anzahl untersuchter Cemente zufällig 3 gefunden, von denen die Sorte A mit 3 Th., die Sorte B mit 3,5 Th. und die Sorte C mit 4 Th. Sand nach 7 Tagen jedesmal 14k trug. Zur Herstellung von 1chm Mörtel von 14k Zugfestigkeit nach 7 Tagen waren erforderlich, wenn 1k Cement 5 Pf., 1k Sand 1/3 Pf. kosten:

Kostet somit  $1^k$  der Cementsorte A 5 Pf. oder das Fafs 8,50 M., so würde man für das Fafs der Cementsorte B 9,59 M. bezieh. für C 10,71 M. bezahlen können, um in jedem Falle  $1^{\rm cbm}$  Mörtel für 27,24 M. zu erhalten.

Lossius hebt hervor, daß die beschränkte Submission große Vorzüge vor der öffentlichen voraus habe. Bei den öffentlichen Verfahren muß das bisher befolgte Prinzip, dem Mindestfordernden den Zuschlag zu ertheilen, nothwendig dahin führen, die Preise auf das Aeußerste herunterzudrücken und durch das Veröffentlichen der Submissionsresultate erstreckt sich die Wirkung der niedrigen Angebote auch auf den Preisstand im freihändigen Geschäft. Die Verfügung der Baucommission will dagegen dem Druck der Preise entgegenarbeiten, indem sie den Qualitätsunterschied zur Geltung bringt. Die Angabe von Zugfestigkeitsgarantien neben dem Preise ist allerdings eine Erschwerung, wird aber auch schon ietzt vielfach verlangt und soll durch Einführung der Werthziffer den Anspruch auf Berücksichtigung im Preise erhalten. Lossius erklärt sich daher mit der Werthziffer im Prinzip einverstanden, muß sich aber unter allen Umständen gegen die verlangte Garantie der 4 Zugfestigkeitszahlen aussprechen, statt deren nur die eine für 1 Th. Cement und 3 Th. Normalsand nach 28 Tagen für die Ermittelung der Werthziffer maßgebend sein kann, da jene 4 Zahlen weder bei ein und demselben Cement, noch bei verschiedenen Cementsorten irgendwie in einem festen Verhältnifs zu einander stehen.

Bietet nun in einer Submission eine Fabrik Cement mit 10k garantirter Festigkeit zu 8,70 M., eine andere mit 20k zu 16 M. und eine dritte mit 25k zu 19,50 M. an, so würde letztere nach der Werthziffer den Zuschlag erhalten müssen. Da es nun sehr zweifelhaft ist, ob der letztere Cement in der That einen Mehrwerth von über den doppelten des Preises für den ersten habe, so erscheint eine gewisse Begrenzung, etwa bis zu 12,5 Proc., der bei den Werthziffern zulässigen Preisunterschiede erforderlich. Praktisch wird der Baumeister selten einen höheren Preisunterschied als etwa 12,5 Proc. wirklich ausnutzen können und auch für die Fabrikanten ist eine Begrenzung wünschenswerth, um das Ueberbieten in Zugfähigkeitszahlen nicht ins Ungeheuerliche ausarten zu lassen.

R. Dyckerhoff, Bernoully u. A. stimmen der Werthziffer nur unter der Voraussetzung bei, daß auf die Bindezeit des Cementes Rücksicht genommen werde. Außer langsamem Cement werden vielfach auch Cemente von rascher, d. h. 5 bis 30 Minuten, und mittlerer, d. h. 0,5 bis 2 Stunden Bindezeit verlangt, welch letztere bekanntlich nicht auf so hohe Festigkeiten in Anspruch genommen werden können wie langsam bindende, wenn sich auch nach Verlauf längerer Zeit die Unterschiede ausgleichen. Soll also die Werthziffer auf die Zugfestigkeiten nach 28 Tagen bezogen werden, um mit den Normen in Uebereinstimmung zu bleiben, so darf die Bindezeit dabei nicht außer Acht gelassen werden.

Die Versammlung nimmt schliefslich folgende Sätze an: 1) Als die zweckmäßigste Art der Verdingung größerer Cementlieferungen ist die beschränkte Submission zu empfehlen. 2) Es ist wünschenswerth, daß bei Submission auf Cement der Zuschlag nicht nach dem billigsten Preise, sondern nach der günstigsten Werthziffer erfolgt. Die Werthziffer ist zu combiniren aus dem Preise und der angebotenen Zugfestigkeitsgarantie für 1 G.-Th. Cement mit 3 G.-Th. Normalsand nach 28 Tagen. 3) Sind gleichzeitig Cemente von verschiedenen Bindezeiten (langsam, mittel, rasch) offerirt, so ist bei Abwägung der Werthziffern gegen einander auf die Bindezeit Rücksicht zu nehmen. 4) Es empfiehlt sich im Interesse sowohl der submittirenden Behörde, als der Submittenten, für den Mehrpreis, welcher auf Grund der Werthziffer über den Preis des Mindestfordernden hinaus bewilligt werden soll, eine bestimmte Grenze einzuhalten, welche jedoch im einzelnen Falle je nach den Verwendungszwecken des Cementes weiter oder enger gezogen werden kann.

Die Versendung des Cementes in Sücken ist nach G. Dyckerhoff um etwa 10 Proc. billiger als die in Fässern und verdrängt daher die letztere mehr und mehr. So hat die Dyckerhoff sche Cementfabrik in Amöneburg i. J. 1879 211000 und i. J. 1881 bereits 412000 Säcke versendet. Bei der Sackpackung ist es aber ebenso dringend geboten wie bei der Fafspackung, daß alle Cementfabriken den Säcken ein einheitliches Gewicht geben, was bis jetzt leider nicht der Fall ist, da die von verschiedenen Fabriken gelieferten Säcke 50, 57 und 60k wiegen. Die Dyckerhoff sche Fabrik gibt nun ihren Säcken das Gewicht von 70k netto, weil dieses Gewicht den Maßtheil von 0hl,5 entspricht, so daß man auf der Baustelle den Cement nicht mehr auszumessen braucht.

Wenn nun auch noch keine Einigung über das Sackgewicht erzielt ist, so wurde doch allgemein anerkannt, daß die Verpackung des Cementes in Säcken nur vortheilhaft sei (vgl. 1880 236 244).

mentes in Säcken nur vortheilhaft sei (vgl. 1880 236 244).

Die seit Einführung des metrischen Gewichtssystemes vielfach vorgekommenen Verwechslungen zwischen der Tonne Cement, worunter man bisher ein Faß von 180k versteht und der Gewichtstonne von 1000k haben G. Dyckerhoff veranlaßt, in Anregung zu bringen, den bisher gebräuch-

lichen Ausdruck "Tonne" für ein Fass Cement durch "Fass" zu ersetzen, ein in der That sehr empfehlenswerther Vorschlag.

Die Zerkleinerung des Cementes mittels Walzen bespricht R. Dyckerhoff. Ein von Nagel und Kaemp in Hamburg aufgestelltes Walzensystem zur mehlfeinen Zerkleinerung des Cementes erfordert für 100k Cement einen geringeren Kraftverbrauch als die gebräuchlichen Cementmühlen. Es wurden Mahlversuche angestellt unter Anwendung von Mahlgängen mit Vorzerkleinerung durch Steinbreeher und Brechschnecke, mit der Walzenmühle und, da die letzten Feinwalzen zwar fein genug mahlen, jedoch quantitativ nicht genug leisteten, so wurde auch ein Versuch mit Walzenmühle und Mahlgang gemacht. Der Kraftverbrauch wurde bei jeder Probemahlung durch Indicatorversuche bestimmt. Es ergab sich, dafs der Kraftverbrauch der Walzenmühle etwa 54, der Walzenmühle mit Mahlgang etwa 75 Procent der bei den Mahlgängen einsehliefslich Vorzerkleinerung aufgewendeten Kraft betrug, während der Cement bei den 3 Mahlprozessen annähernd gleich fein war.

Heyn hat ebenfalls gefunden, daß die Walzen eine bedeutende Kraftersparniss ermöglichen. Anfangs waren die Wellen der Feinwalzen zu schwach, wodurch ein Vibriren, besser gesagt ein Hämmern entstand, so daß die Walzen nicht beständig reibend an einander arbeiteten. Es sollten die Walzen die als Nachprodukt der Mühlsteine erhaltenen harten, seinen, schwarzen Knötchen zu Feinmehl verarbeiten. Dies thaten sie bei mäßiger Speisung; sie hörten aber auf, sein zu walzen, so bald man eine größere Menge erzielen wollte, da dann das erwähnte Hämmern eintrat und eine Menge seiner Blättehen aus den harten Knötchen entstanden, so daß die Feinwalzen mit stärkeren Wellen versehen werden mußten.

Nach *H. Delbrück* liegt die Schwierigkeit bei den Cementmüllern in dem Mahlen des letzten Feinsten. Jeder, welcher den Versuch macht, seine Gänge locker zu stellen, um ein so feines Schrot zu bekommen, dafs auf dem 900-Maschensiebe 30 Proc. zurückbleiben, wird sich überzeugen, dafs die zum Treiben erforderliche Kraft sofort auf  $^4$ / $_4$  oder mehr heruntergeht gegen die Kraft, welche man gebraucht, wenn man den Mahlgang zusammenprefst, um ein feines Material zu erzielen. Wenn es gelingt, diese feinsten Mahlungen durch Walzen zu ersetzen, so wird man damit einen großen Fortschritt machen. Es fragt sich aber, ob nach Beseitigung aller bisherigen Schwierigkeiten bei der Walze Nr. 4, auf welche es hauptsächlich ankommt, da die anderen unter allen Umständen vortrefflich arbeiten, durch längeren Gebrauch sich nicht eine Abnutzung herausstellt, welche nicht ganz gleichmäßig auf der ganzen Oberfläche stattfindet.

Nach Kaemp haben die Walzen als Concurrenz gegen den Mahlgang nur dann Sinn, wenn die Walzen sieher bis zur äußersten Grenze der Genauigkeit ihre einmal als richtig ermittelte Entfernung von ein-

ander und jedenfalls vollste Parallelität behalten. Diese Aufgabe ist in der That als gelöst zu betrachten; nur sind hierbei nicht die Siebe zu entbehren, welche Sicherheit geben, daß die Mahlwalzen überhaupt kein Gut von mehr als beispielsweise 1<sup>mm</sup> Korngröße erhalten. Je feiner das Gut ist, welches man zwischen die Steine gibt, um so schwieriger wird es, die Mahlgänge mit ihrer großen Arbeitsfläche so fein einzustellen, daß sie überall genau dieselbe Entfernung behaupten und doch noch ruhig gehen. Walzen dagegen, einmal gut eingestellt, müssen, wenn sie kräftig genug gebaut und sauber gearbeitet sind, durchaus genau laufen.

Wesentlich ist noch die Widerstandsfähigkeit der Walzenoberfläche. Der Gruson'sche Coquillengus zeigt gegen einfachen Druck und gegen Schleifen so gut wie gar keine Abnutzung, ist aber widerstandslos gegen alles Hämmern und wird daher rasch gänzlich zertrümmert, so bald die Walzen in Folge des Zitterns zu schwacher Achsen anfangen, auf einander zu trommeln. Ungehärteter Gusstahl ist widerstandsfähig gegen Hämmern; er hat dagegen den Fehler, dass er unter dem ständigen Walzendruck sich streckt und dass er gegen reines Schleifen wenig Widerstand bietet. Die Erfahrungen des letzten Jahres haben noch nicht genügt, um eine endgültige Entscheidung für alle einzelnen Fälle zu erlauben.

Ein Zusammenströmen des Materials an einer Stelle kann bei Mahlwalzen nicht vorkommen, da die Zuführung des zu vermahlenden Cementes eine völlig gleichförmige und gänzlich unabhängig davon sein muß, daß die Walzen elastisch gelagert sind. Die Speisung der Mahlwalzen erfolgt durch einen Apparat, welcher bewirkt, daß in der Zeiteinheit immer gleichviel Material und zwar in der ganzen Walzenbreite auf die Walzen wie ein breites Band fällt. Selbstredend ist eine Stellvorrichtung vorhanden, mit welcher man die Dicke des Bandes genau so reguliren kann, wie es zum Zwecke bester Vermahlung nöthig ist. Ferner ist die Vorkehrung getroffen, daß je 2 zusammengehörige Mahlwalzen unter allen Umständen genau parallel zu einander bleiben (vgl. 1881 241 68).

Neue Siebeinrichtungen für Cement. So lange nach A. Bernoully die Cylindersiebe nur Vorsiebe sind, ist nichts an denselben auszusetzen, da sie einen ruhigen Betrieb haben, genügend schaffen und auch bei den groben, starken Blechen von 2 bis 10<sup>mm</sup> Lochung, mit denen sie bespannt werden, recht widerstandsfähig sind. Sobald sie aber fein absieben sollen, sind Bleche zu ihrer Bespannung nicht mehr anwendbar. Dieselben sind entweder bei 1<sup>mm</sup> Lochung und darüber zu grob, oder sie verstopfen sich und leisten nichts, sobald man die Lochung feiner nimmt. Es bleibt daher nichts übrig, als die Feinsieber mit Messing oder Drahtgewebe zu beziehen, welches zwar ganz nach Wunsch fein herzustellen ist, so daß die Siebung durchaus normengemäß ausfällt, die

Siebe leisten aber nur wenig; denn ein Cylindersieb von  $7^{qm}$ ,5 Fläche kommt in 20 Stunden nicht über 150 Fafs, d. h. für  $1^{qm}$  und Stunde 1 Fafs Cement.

Wesentlich besser sind die von Nagel und Kaemp construirten Rüttelsiebe, bei welchen Stahlblech von 1mm Loehung angewendet wird, so daß diese Siebe weit haltbarer sind als Gazesiebe. Das Sieb wird unter einem Winkel von 45° aufgestellt. Durch diese Schrägstellung verkleinert sich die Projection des Siebbleches auf 0mm,5, bei steilerer Stellung sogar auf noch weniger, so daß eine durchaus genügende Feinheit der Siebung mit ihnen zu erreichen ist. Um die Siebung zu unterstützen, wird das Sieb durch 2 dahinter angebrachte Schlagräder mit minutlich 120 Umdrehungen in stetiger Bewegung erhalten.

Um die Regulirung des Siebes in Bezug auf mehr oder minder feine Absiebung weiter zu fördern, sind unter dem Siebrahmen zwei durch Schrauben zu verstellende Gummibuffer angebracht, welche den Fall des Siebes mehr oder minder abfangen können. Die schlagende Bewegung des Siebes kann somit nach Belieben geändert werden. Schlägt das Sieb stark, so wird bei vermehrter Leistung gröberes Gut, wird es nur leise gerüttelt, hingegen feinerer Cement in geringerer Menge geliefert. Die Leistung des Siebes ist bei 04m,9 Fläche 150 Fass in 20 Stunden, also 1qm Fläche fast 9 mal so grofs als beim Cylindersiebe. Sehr angenehm ist es ferner, dass ein solches Rüttelsieb wenig Raum einnimmt und lange nicht so zum Stauben wie ein Cylindersieb neigt. Soll das Sieb als Vorsieber gebraucht bezieh. das Mahlgut mehrfach getrennt werden, so lassen sich sehr wohl noch mehrere über einander in dem Rahmen aufhängen. Das vom Maulbrecher oder von den Walzen kommende Gut fällt zuerst auf das grobe Sieb, theilt dort das Gröbste ab, welches nochmals auf die Walzen zurück kommen soll. Das Gut fällt dann auf das zweite Sieb und wird dort in Gries für die Gänge und Feingut sortirt. So unterstützen diese Siebe, an richtiger Stelle angeordnet, den Mahlprozefs durch passende Sortirung des Gutes auf das Wesentlichste.

Allein auch diese Siebe sind noch nicht so vollkommen, wie es nach dem heutigen Standpunkte der Cementfrage zu wünschen wäre. Sie geben einen normengemäßen Cement von 5 bis 10 Proc. Rückstand auf dem 900- und etwa 25 Proc. Rest auf dem 5000-Maschensiebe. Diese 5 und 25 Proc., also fast  $\mathbb{I}_3$  der ganzen Masse, hat nun aber auf die Festigkeit sehr wenig Einfluß, so daß nur  $\mathbb{I}_3$  der Masse brauchbar bleiben. Könnte man das zu grobe Drittel herausbekommen und noch einmal unter die Mühlsteine bringen, so würde namentlich die Sandfestigkeit der Cemente dadurch außerordentlich gewinnen. Eine solche Feinsiebung wird aber weder mit Rüttel-, noch mit Cylindersieben bei größeren Mengen zu erreichen sein, vielleicht aber mit dem Luftsiebe von Michaëlis. Es ist dieses mit einem Schleuderapparat verbunden, welcher den Cement nach Art der Desintegratoren bearbeitet. Durch gleichzeitig

in dem Apparate angebrachte Windflügel wird ein Luftstrom erzeugt, welcher den genug gefeinten Cement aus dem Apparat in eine Staubkammer führt. Der Cement setzt sich hier der Schwere seiner Theile entsprechend ab, das Grobe wird durch eine Schnecke in den Schleuderapparat zurückgeführt, das Feine kommt ins Magazin.

Wie Prüssing berichtet, ist diese Maschine in Vorwahle probirt worden, sie hat sich jedoch nicht bewährt. Sie erforderte nicht nur einen großen Kraftverbrauch, sondern nutzte sieh auch so schnell ab, daß die Weiterarbeit nicht durchführbar erschien und, obgleich ein ausgezeiehnet feines und wirksames Cementmehl erzielt wurde, die Maschine wieder fortgenommen werden mußte. In einer schlesischen Fabrik soll sie sich jedoch zum Mahlen der Chamotte völlig bewähren.

Delbrück hat bereits seit 6 Jahren eine ähnliche, selbst construirte Maschine in Betrieb, so daß ihm weder die Idee, noch die Ausführung neu ist. Daß diese Luftsiebmaschinen die Kaemp'schen Siebe, welche ganz vorzüglich arbeiten, vollständig zu ersetzen im Stande wären, ist zu bezweifeln. Es kann aber jedenfalls eine Maschine nach diesem Prinzip construirt werden, welche leistungsfähig ist. (Fortsetzung folgt.)

# Zu Mond's Schwefelregeneration; von H. Schaeppi in Widnes, Lancashire.

Mit Abbildung.

(Schlufs der Abhandlung S. 341 d. Bd.)

Praktische Resultate. Die Thatsachen, welche sich aus vorangeführten Versuchen über Oxydation, Laugerei und Zersetzung der Laugen ergaben, wurden bei der Leitung des Prozesses im Großen möglichst ausgenutzt, um die von denselben versprochene bessere Ausbeute zu erreichen und das Verfahren zu einem ökonomischeren zu machen. Bevor ich näher darauf eingehe, soll über die Verhältnisse in den Oxydationskasten und die wechselnde Zusammensetzung der Laugen etwas berichtet werden.

1) Verhältnisse in den Auslaugekasten. Bekanntlich sind die einzelnen Oxydationskasten bei Mond's System unabhängig von einander. Der Inhalt derselben wird nach 9 bis 12 stündiger Oxydation mit Wasser oder schwacher Lauge bedeckt und diese entweder sofort, oder nach einigen Stunden abgelassen. Ist ein Kasten mit Wasser oder schwacher Lauge von durchgehend gleicher Zusammensetzung gefüllt und aller Rückstand überdeckt, so ist nicht nur die Stärke der Lauge in verschiedenen Höhen eine wechselnde, nach oben abnehmende, sondern auch die chemische Zusammensetzung ist eine völlig verschiedene. Proben, welche zur Feststellung dieser Thatsache in verschiedenen Höhen des Kastens gezogen

wurden, zeigten, daß die Lauge um so reicher an Hyposulfit ist, je tiefer, dagegen um so reicher an Sulfid ist, je höher im Kasten sie liegt.

Der Versuch war folgender: 3 Eisenröhren wurden während des Beschickens des Rückstandes in verschiedenen Tiefen in die Mitte des Kastens gestellt und eine Hebervorrichtung daran angebracht, welche mit Wasser gefüllt, mit Quetschhahn verschlossen zum Gebrauche fertig gehalten wurde. ½ Stunde, nachdem der Kasten gewässert, wurden die Quetschhähne geöffnet und während 5 Minuten die Lauge weglaufen lassen, alsdann eine Probe gezogen. Die Resultate sind wieder für 5cc Lauge in Cubikcentimeter 0,1-Jodlösung angegeben:

	Lö	sui	ng zu	unt	ers	ŧ	Lös	sun	g in de	r I	lit	te	Lö	sung oben
Sulfid			54,0						50,3					31,5
Hyposulfit .			8,5						$3,\!2$					2,0
Spec. Gew			1,058						1,033					1,020

Der Rückstand wird demnach am Boden des Kastens vorzugsweise oxydirt. Daß dies wirklich der Fall ist, folgt noch aus folgendem Versuche: Ein Kasteninhalt wurde 5 mal je 14 Stunden oxydirt und 2 Stunden ausgelaugt, dann aus dem Kasten entleert und vom Rückstande in verschiedenen Tiefen und an verschiedenen Stellen möglichst gute Durchschnittsproben gezogen und auf als Calciumsulfid vorhandenen Schwefel geprüft; die Resultate bedeuten Proc. Schwefel:

	Entiang de	en sei	uenv	wai	nae	П	T)	mue de
	etwa 10 bis	20cm	von	ı R	an	de		Kastens
Unten im Kasten 20 bis 30cm vom Boden	i	5,8						.7,8
Halbe Höhe des Kastens		6,6						11,6
Oben im Kasten, 20 bis 30cm unter der	· Oberfläche	7,0						10,8

Der Rückstand am Boden und entlang den Seitenwänden des Kastens wird demnach am schnellsten oxydirt, während in der Mitte eine verhältnifsmäßig langsamere Zersetzung vor sich geht. Der Rückstand enthielt anfangs 16 bis 20 Proc. Schwefel als Sulfid.

2) Herstellung und Zusammensetzung der Laugen. Die Schwefellauge soll nach Mond so zusammengesetzt sein, daß beim Zersetzen derselben mit Salzsäure auf je 1 Molecül SO<sub>2</sub> 2 Mol. Schwefelwasserstoff frei werden; dann erhält man die besten Resultate. Ganz constant läßt sich die Lösung nicht halten; man hält sie am besten etwas überblasen, doch so wenig wie möglich, weil mit weiter zunehmendem Hyposulfitüberschuß die Produktion abnimmt, während die bezüglichen Kosten sich mehren, da man weit größere Mengen Wasser zu bewältigen hat und mehr Dampfkraft zum Oxydiren benutzen muß.

Ich kann einige praktische Resultate angeben bei möglichst regelmäßiger Arbeit und verschieden stark überblasen gehaltenen Lösungen:

Druck am Gebläse	Menge der Lauge (relativ)	Gesammt- schwefel	Theoret. Verlust	Produktion in 100k
Gebiase	(relativ)	schweier	an benweier	III 100×
4,0cm	1,0	5,38 Proc.	0,25 Proc.	246
8,0	1,5	$5,\!24$	0,95	232
8.0	1,6	4,90	0,90	231

Die Arbeit dauerte je eine Woche bei constantem Druck; die Angabe von Gesammtschwefel und Verlust ergab sich aus der Durchschnittsanalyse.

Gewöhnlich nimmt man an, nur die Hälfte des im Hyposulfitüberschufs enthaltenen Schwefels gehe beim Zersetzen verloren. Im Gegensatz dazu finde ich, daß man fast allen im Hyposulfitüberschuß enthaltenen Schwefel verloren geben muß, da sich Hyposulfit mit Salzsäure in so verdünnten Lösungen, gleichviel, ob heiß oder kalt, nur schwierig und langsam zersetzt, so daß sein Schwefel sich in der Zeit, während welcher die Lösung im Zersetzer und im Filter liegt, nur in unbedentender Menge ausscheiden kann. Als Bestätigung möge noch folgendes dienen: Nimmt man eine Probe der von den Schwefelfiltern abfließenden Chlorcalciumlauge und läßt sie einige Stunden stehen, so scheidet sich reichlich Schwefel ab.

Es geht daraus hervor, wie wichtig es ist, nur auf schwach überblasene Lösungen zu arbeiten.

Diese Versuche ergeben folgende Hauptregeln für den Betrieb:

I) Je länger man Lauge und oxydirten Rückstand in Berührung läfst, um so mehr Sulfid löst sich, um so stärker kann man oxydiren, ohne bei derselben Stärke der Lauge diese überblasen zu erhalten. Man thut am besten, wenn man so stark oxydirt wie möglich, so lang wie möglich auslaugt (Maximum 2 bis 3 Stunden ohne Schaden für die weitere Arbeitsfähigkeit des Rückstandes) und dabei die Lauge so hält, dafs sie eben ein weniges überblasen ist; denn je schwücher die Lauge, um so reicher an Sulfiden ist sie, je stürker, um so reicher an Hyposulfit; je mehr man also oxydirt, um so schwächer muß man die Lösung halten.

Ich arbeitete gewöhnlich mit einer Lösung von 160 Tw. (heifs). Als ich dann anfing, mit einer Lösung von 120 Tw. (heifs) zu arbeiten, konnte ich nahezu mit der doppelten Luftmenge oxydiren, ohne eine überblasene Lauge zu erhalten, womit ein ganz beträchtlich besseres Ausbringen des Schwefels verbunden war.

II) Die Anwendung von heißem Wasser i war ebenfalls ein ganz beträchtlicher Fortschritt: man löst damit nicht nur in kurzer Zeit weit mehr Sulfide auf, sondern, was wichtiger ist, man kühlt den Rückstand nicht ab. Daß man damit viel gewinnt, folgt daraus, daß der Rückstand nach Abfließen der Lauge sofort wieder gut oxydirt, während man unter gewöhnlichen Umständen 4 bis 6 Stunden braucht, bis derselbe zu energischer Oxydation wieder heiß genug geworden ist.

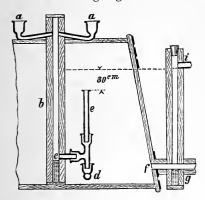
III) Zersetzt man im Großen so, daß Lauge und Säure sich unter Luftabschluß mischen müssen, bevor sie in den Zersetzer eintreten, so gewinnt man zweierlei: Man hat nur unbedeutenden Verlust an Schwefelwasserstoff durch schlechte Zersetzung und es läßt sich weit leichter mit dem Zersetzer arbeiten, da ein solcher von weit geringerem Inhalt

28

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Mond empfiehlt in seinem Patente heißes Wasser; es wird aber in keiner mir bekannten Fabrik solches verwendet.

genügt. Nur eine Vorsicht ist dabei zu gebrauchen, die Lauge muß mit Abgangdampf auf 80 bis 90° gehalten werden, da sich sonst der Schwefel nicht in leicht filtribarer Form bildet. Ob sieh bei dieser Art der Zersetzung weniger Tetrathionat bildet, habe ich nicht zu entscheiden versucht.

Eine Skizze des Zersetzers wird mir zu erklären erleichtern, wie Säure und Lauge gemischt wurden. Beistehend ist ein gewöhnlicher



Zersetzer dargestellt, aus welchem die Lösung durch Rohr f auf die Filter fliefst und zwar bei g direkt, bei i durch Ueberlauf. Im Inneren des Zersetzers ist ein durchbohrter Balken b seitlich aufgestellt und steht durch die Oeffnung c mit der aufsteigenden Thonröhre e in Verbindung, die etwa  $30^{\rm cm}$  unter dem höchsten Flüssigkeitsspiegel mündet. Die Arbeit ist nun folgende: Durch die beiden gebogenen Thonröhren a fliefsen Lauge und Säure unter hydraulischem

Verschluß zusammen, mischen sich auf dem Wege nach e und werden in die obere Schicht des Zersetzers entleert, um nach vollständiger Durcharbeitung mit dem mechanischen Rührwerk unten im Zersetzer auf die Filter abzufließen. d ist eine reehtwinklig gebogene Thonröhre, welche durch die Wand des Zersetzers in eine Rinne mündet. Gewöhnlich ist sie mit einem Stopfen oder mit Kautschukschlauch und Quetsehhahn verschlossen und wird nur beim Einstellen des Zersetzers benutzt. Man läßt den halben Inhalt desselben ausfließen, öffnet dann d, um die Röhren b und c zu entleeren, damit sie sich nicht durch Absetzen von Schwefel verstopfen können.

Schlufsergebnifs. Es existirt für jeden Rückstand (welcher für eine und dieselbe Fabrik derselbe, für verschiedene Fabriken wechselt) ein bestimmtes specifisches Gewicht, bis zu welchem die Schwefellaugen gebracht werden müssen und das von der Zeit der Oxydation, der Zeit des Auslaugens und der Menge Luft, welche zur Oxydation benutzt wird, abhängt. Je länger man oxydirt, je mehr Luft man dabei braucht, um so schwächer, je länger und heißer man auslaugt, um so stürker mußs man die Lauge halten, um möglichst günstige Zusammensetzung derselben zu erzielen. In engem Zusammenhange damit steht das Ausbringen, weshalb man suchen muß, bei sehr starker Oxydation das specifische Gewicht der Lauge so niedrig zu halten, daß sie eben ein wenig überblasen ist.

Ausbringen des Schwefels. Behandelt man Sodarückstand ganz nach den Angaben Mond's, oxydirt und laugt abwechselnd, 5 bis 6 mal, so

erhält man einen Rückstand, welchen man für weitere Arbeit gewöhnlich als untauglich betrachtet, hauptsächlich aus dem Grunde, weil dieser im Kasten zu hart wird und von Luft und Wasser nur schwer durchdrungen werden kann. Dieser Rückstand ist aber für weitere Arbeit durchaus nicht werthlos und enthält im Mittel 9 bis 12 Proc. Schwefel als Sulfid, wenn der ursprüngliche 16 bis 20 Proc. enthielt. Entleert man den Rückstand, bevor er hart wird, und verwendet ihn wieder, so arbeitet er fast so gut wie anfangs. Ich kann dafür einen Versuch angeben, welcher probeweise eine Woche lang durchgeführt wurde:

- 1. Woche 960 frischer Rückstand in 12 Kasten zu 40t verarbeitet, gaben 24t.2t Schwefel,
- 2. Woche 480t frischer und alter Rückstand gaben 19t,7 Schwefel.

In der 2. Woche wurde auf je einen Kasten frischen Rückstand ein Kasten mit altem Rückstand gefüllt. Das Wiederbeschicken des Rückstandes bedingt natürlich ein Umschaufeln und hat nur den Zweck, denselben recht locker zu machen; man wird am besten einen Kasteninhalt direkt in einen leeren Kasten umfüllen.

In der ersten Woche wurden aus 480<sup>t</sup> frischem Rückstand 12<sup>t</sup> Schwefel gewonnen. Somit ergaben die 480<sup>t</sup> alter Rückstand der 2. Woche noch weitere 7<sup>t</sup> und der Rückstand enthielt selbst dann immer noch 4 bis 6 Proc. Schwefel als Sulfid. Man kann demnach weit mehr Schwefel ausbringen, wenn man genügend Oxydationskasten hat. Das Umschaufeln kostet aber sehr viel Arbeit und würde es gewiß zweckmäßiger sein, wenn man in niederen Kasten arbeitete, wobei die Oxydation rascher und gleichmäßiger werden müßte. Wahrscheinlich würde sich dabei auch weniger Sulfit bilden; auch würde man den Rückstand besser ausarbeiten können.

Ein Kasten wurde ausnahmsweise 12 Tage nicht frisch beschickt und gab nach 8 Tagen noch starke Laugen. Er war beim Ausleeren sehr hart und kostete doppelte Arbeit; auch war er vollständig mit gelbem Schwefelcaleium durchsetzt.

Es sei noch eine Vorsicht angeführt, deren Tragweite oft übersehen wird. Man sollte frischen Rückstand vor dem ersten Langen nahezu die doppelte Zeit oxydiren, da es lange dauert, bis er ordentlich heifs wird. Thut man dies, so wird der Rückstand für die ganze Behandlung in weit besserem Zustande verbleiben. Es kommt oft vor, daß sich ein alter Rückstand durch länger andauernde Oxydation wieder erholt.

Mond's Prozefs ist jedenfalls noch weiterer Verbesserung fähig und wird von Concurrenzverfahren zur Zeit noch nicht verdrängt werden können, um so weniger, als in vielen englischen Fabriken die Salzsäure noch immer geringen Werth besitzt und er bei kleinen Anlagekosten bedeutende Mengen Rückstand bewältigt. Das Verfahren der Oxydation des Rückstandes läfst noch viel zu wünschen übrig und ist die angewendete trockene Luft wohl der Hauptgrund des Austrocknens und

Hartwerdens des Rückstandes. Die Anwendung eines Dampfgebläses, welches feuchte warme Luft liefert, würde diesem Uebelstande sehr wahrscheinlich vorbeugen.

Widnes in Lancashire, Juli 1882.

#### Generalversammlung des Vereins deutscher Eisenhüttenleute.

Aus den lehrreichen Verhandlungen der Generalversammlung vom 21. Mai d. J. des Vereins deutscher Eisenhüttenleute, welche Stahl und Eisen, 1882 S. 206 bis 239 veröffentlicht, sind im Auszug nachstehende Mittheilungen entnommen. Zur Statistik der Roheisen-Erzeugung. Nach J. Schlink betrug die Roheisen-

Erzeugung in Deutschland im J. 1881:

Zusammen 2899281<sup>t</sup> 163 064 376 M. <sup>1</sup>

Der Sekretär des Steel and Iron Institute schätzt die gegenwärtige Roheisen-Erzeugung der sieben Hauptländer auf beinahe 19½ Millionen englische Tonnen (zu 1016k), die procentale Betheiligung beträgt für Großbrittannien 43,1, Vereinigte Staaten von Amerika 23,9, Deutschland 15,4, Frankreich 9,5, Belgien 3,2, Rufsland 2,3 und Oesterreich-Ungarn 2,5 Proc. Nach derselben Quelle verwendet Deutschland für seine Roheisenfabrikation nahezu 6½ Millionen Tonnen Kohlen oder 14 Procent der Gesammtförderung, während der ganze Verbrauch der deutschen Eisenindustrie annähernd 28 Proc. sein soll.

In einem Vortrag über die gegenwärtige Lage und über die neueren Fortschritte der deutschen Gießerei-Roheisen-Erzeugung weist V. Limbor darauf hin, wie die inländische Darstellung von Gießerei-Roheisen eingerechnet der Gußwaaren 1. Schmelzung in Zunahme begriffen ist und sich in den letzten 4 Jahren verdoppelt hat, während die Einfuhr ausländischen Gießerei-Roheisens gegen die vor 4 Jahren eingeführte Menge um 12 Proc. zurückgegangen ist. Man wird wohl nicht fehl gehen, wenn man behauptet, daß diese Abnahme der Einfuhr

Benennung der Roheisensorten	Silicium	Phosphor	Schwefel	Graphit	Chem. geb. Kohlenstoff	Kupfer	Mangan	Eisen
Coltnefs Nr. I Langloan Nr. I	3,50 2,93 2,52 3,08 2,45 1,87 2,45 1,75 2,11 1,61 1,30 2,01 3,50 2,70	0,984 0,752 1,49 1,80 0,977 0,935 0,988 0,812 0,85 0,93 0,85 0,93 0,85 0,966 1,83	0,022 0,041 0,055 0,025 0,011 0,008 0,035 0,034 0,021 0,044 0,005 0,010	3,30 3,40 3,39 3,33 3,28 2,930 3,40 3,12 3,16 2,97 3,22 3,33 3,27 3,08	$ \begin{vmatrix} 0,20 \\ 0,46 \\ 0,13 \\ 0,12 \\ 0,26 \\ 0,50 \\ 0,15 \\ 0,49 \\ 0,61 \\ 0,23 \\ 0,42 \\ 0,15 \\ 0,11 \\ \end{vmatrix} $	0,099 0,071 0,038 0,045 0,06 0,055 0,039 0,040 0,055 0,055 Spur 0,039 0,039	1,58 1,62 0,68 0,82 0,18 0,16 1,48 1,92 0,97 0,86 0,72 0,99 0,79 0,63	90,24 90,51 91,40 89,82 92,40 93,45 91,10 91,80 92,00 92,70 93,32 93,32 91,10 91,20
Luxemburgisches Nr. II.	1,86	2,21	0,058	2,88	0,55	0,82	0,099	91,50

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In der Quelle steht die Summe 167464376.

sowie die Zunahme der inländischen Gießerei-Roheisen-Erzeugung einestheils der Wirkung des Schutzzolles, anderentheils der sich beim Abnehmer immer mehr bahnbrechenden Erkenntniß der Ebenbürtigkeit des vaterländischen Erzeugnisses mit den besten schottischen Marken zuzuschreiben ist. Das unberechtigte und tief eingewurzelte Vorurtheil, von welchem sowohl Techniker, als Laien durch den langjährigen Verbrauch großer Mengen schottischen und englischen Gießereieisens gegen das auf dem Markt selten auftretende inländische Gußeisen eingenommen waren, ist durch die im J. 1877 auf Veranlassung des kgl. preußischen Ministers für Handel angestellten vergleichenden Qualitätsuntersuchungen des rheinisch-westfälischen und ausländischen Gießerei-Roheisens bedeutend erschüttert worden. Die Untersuchung umfaßte Gießerei-Roheisens bedeutend erschüttert worden. Die Untersuchung umfaßte Gießerei-Roheisen Gießerei-Roheisen und Analysen von schottisch-englischem und rheinisch-westfälischen Gießerei-Roheisen und zwar wurden verwendet: Coltneß Nr. I und Langloan Nr. I als schottische Marken; Clarence, Linthorp oder Newport als englische Sorten und schließlich das Nr. I und Nr. III der rheinisch-westfälischen Werke. 2

Die chemische Analyse der verschiedenen Roheisenmarken ergab die in vor-

stehender Tabelle zusammengestellten Zahlen.

Die Hochöfen des rheinisch-westfälischen Bezirkes sowie von Luxemburg-Lothringen, welche auf Gießerei-Roheisen betrieben werden, schwanken in ihrem Rauminhalt zwischen 200 und 400chm und in der Tagesleistung zwischen

35000 und 55000k je nach der Qualität.

Analyse ron Gichtstaub aus einem Whitwell-Apparat. Nach Limbor gibt ein Whitwell'scher Winderhitzungsapparat kurz nach der Reinigung auf 700 bis 7200 erhitzte Gebläseluft. Durch den Flugstaub, welcher bei Hochöfen für Gießerei-Roheisen in großen Mengen auftritt und der sich schwammförmig auf die Wände des Apparates absetzt, läfst die Leistungsfähigkeit nach wenigen Wochen um 150 bis 2000 nach. Die Zusammensetzung eines solchen Flugstaubes auf der Friedrich Wilhelms-Hütte in Mülheim a. d. R. war folgende:

Kali				17.05 Proc.	Manganoxydul 0,37 Proc.
Natron .				9,53	Schwefel 1,71
Kalk					Kieselsäure 24,05
Magnesia .					Thonerde 10,09
Eisenoxyd					Kohlensäure, Wasser,
Zinkoxyd	•		٠	1,30	Cyan (Rest) 6,73

Die Kieselsäure ist theils frei, theils gebunden vorhanden. Der Schwefel kommt als Schwefelkalium, Schwefelcalcium und auch als unterschwefligsaures Alkali vor. Das Kali und Natron kommen in Verbindung mit Kieselsäure,

Unterschwefligsäure, Rhodan, Cyan und Ferrocyan vor.

Schlackenanalysen. Der Betrieb auf Giefserei-Roheisen Nr. I erheischt die Führung einer überbasischen, sehr schwer schmelzbaren Schlacke und bedingt einen Kokesverbrauch von 1700 bis 1800k auf 1t Roheisen. Nachstehend sind die hauptsächlichsten Bestandtheile von Schlacken angeführt, welche bei Giefserei-Roheisen Nr. I bis III gefallen sind im Vergleich mit einer Normalschlacke von strahligem Puddelroheisen:

					N	r. 1	Ni	·. 11	Nr. III	Puddeleisen
Kieselsäure					27.50	28 20	21 27	22 20	21.20	32,200%
Thonordo	•	٠	•	•	21,50	40,00	42.00	49.00		
Thonerde									10.81	8,17
Kalk										48,92
Magnesia					$1,\!37$	0.98	1,16	1.16	1,08	4,79

Das Verhältnifs des Sauerstoffes der Kieselsäure zu dem der Basen ist bei Schlacke zu Nr. I wie 2:3, zu Nr. II wie 3:4, zu Nr. III wie 4:5. zu Puddel-

roheisen wie 8:9.

Bei der Uebersicht der Fortschritte in der Herstellung des Puddeleisens zählt W. Tiemann als hauptsächlichste, heute zum Vorpuddeln kommende Roheisenmarken folgende auf: 1) das sogen. Qualitätsroheisen vom strahligen Roheisen aufwärts bis zum an Mangan armen Spiegeleisen, 2) das graue an Phosphor

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vgl. auch R. Wachler: Vergleichende Qualitätsuntersuchungen rheinisch-westfälischen und ausländischen Gießerei-Roheisens.

arme Puddelroheisen, welches vorzüglich in Rheinland, Westfalen und Hessen-Nassau erblasen wird, 3) das Puddelroheisen H. Qualität Rheinlands und Westfalens, 4) das an Phosphor reiche Ilseder und Luxemburg-Lothringer Puddelroheisen.

Das Qualitäts-Puddelroheisen wird fast ausschließlich in der Rheinprovinz, Westfalen und Hessen-Nassau erblasen. Die höchste Tagesleistung in diesem Eisen dürfte heute 100000k nicht überschreiten, während die meisten Hochöfen 50000 bis 70000k erzeugen. Das Eisen wird aus Mischungen von geröstetem Spath-, Rotheisenstein, Mangan haltigem Brauneisenstein, an Mangan armem Braun- und Thoneisenstein, Oolith, geröstetem Blakband, sowie etwas Schwefelkies-Abbränden und Schweißschlacken erblasen. Seiner Structur nach, welche in erster Linie im Mangangehalte ihren Grund hat, führt das Qualitäts-Puddelroheisen die Bezeichnungen: kleinspiegelig, Saumspiegel (Eisen mit Graphitausscheidung an der Obertläche), spiegelig, spiegeligstrahlig, hochstrahlig und strahlig.

Von diesen Roheisensorten liegen verschiedene neue Analysen vor:

	Mangan	Silicium	Schwefel	${ m Phosphor}$
Siegener Kleinspiegel .	. 5,82	0,68	0.11	$0.\overline{3}80/_{0}$
Saumspiegel		0,70	0.165	0,64
Spiegelig a. Rheinprovinz	. 4,25	0,82	0.13	0,63
Spiegeligstrahlig aus der	,	,		
Rheinprovinz	3,67	$0,\!43$	0,101	0,64
Hochstrahlig aus der	,			
Rheinprovinz	. 2,66	$1,\!41$	0.137	0,78
Scharfstrahl, und strahl.	,			

von 15 Hütten aus Rheinland, Westfalen

0.09 bis 0.13 0.41 bis 0.78. und Hessen-Nassau . 1.69 bis 3.82 0.17 bis 0.71 Graues Puddeleisen aus Rheinland und Westfalen hält neben Kupfer fol-

gende Bestandtheile nach drei neuen Analysen:

1,66	2,96	0.165	$0.830_0$
0,64	1,09	0.03	0,66
1.48	1.59	0.09	0.71
** * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		2.2 2.20	222 2 2 2

Ein graues nassauisches Holzkohlen-Roheisen, welches als Puddelroheisen verwendet wird, enthält: . 0.32 1.01 Das graue Puddelroheisen wird fast aus denselben Erzsorten wie das Qualitäts-Puddelroheisen erblasen; nur werden Mangan reiche Erze ausgeschlossen. Puddelroheisen II. Qualität in Rheinland und Westfalen enthält:

1.78	0,73	0,13	$0.9450/_{0}$
1.67	0,51	0.087	1,248

#### Eisenbahnwagen-Bremse ohne Benutzung der Radreifen.

Der anerkannt schädliche Einfluß, welchen das Bremsen der Radreifen auf den Erhaltungszustand und die Dienstdauer ausübt, veranlasten J. J. Heilmann in Mülhausen der Société industrielle de Mulhouse eine prinzipielle Aenderung des bisherigen Bremsensystemes vorzuschlagen, bei welcher die Radreifen und Lagerhälse weitaus mehr geschont werden. Es wird zu diesem Behufe beiderseits zwischen den Rädern je eine Reibungsscheibe auf die Achse aufgeprefst, zwischen denen zwei Muffe angeordnet sind, welche mit ihren Stirnflächen durch eine beliebige Hebelconstruction an die Reibungsscheiben angeprefst werden. Diese Muffe sind in unserer Quelle (Revue industrielle, 1882 \* S. 273) als geschlossene Cylinder gezeichnet, können aber selbstverständlich ebenso gut zweitheilig hergestellt werden, um ohne Abpressen der Räder und Reibungsscheiben abgenommen und ausgewechselt werden zu können. Sie sind mittels seitlicher Nasen in Querverbindungen der Lagerführungen gehalten und müssen daher, da sie mit dem Gestell über der Achse auf- und abwärts federn, innen entsprechenden Spielraum gewähren. Der zum Anpressen der beiden Muffe an die Reibungsscheiben ausgeübte Druck hebt sich im Achsenschaft vollständig auf, so daß weder in den Lagerführungen, noch in den Lagerhälsen durch das Bremsen irgend eine vermehrte Beanspruchung eintritt. Zur Ausübung des Bremsdruckes eignet sich am besten ein Kniehebelsystem, welches sowohl von der Bremsspindel, als auch von dem Cylinder einer continuirlichen Bremse in einfachster Weise bethätigt werden kann.

M-M.

#### Herstellung von Metalllegirungen.

Zur Herstellung Phosphor und Eisen enthaltenden Legirungen wird nach G. A. Dick in London (D. R. P. Kl. 40 Nr. 18603 vom 9. December 1881) das Eisen den Kupferzinn- oder Kupferzinklegirungen nur als 5 bis 50 procentiges Phosphoreisen zugesetzt. Man schmilzt z. B. 1 Th. Eisen mit 1 bis 2 Th. Phosphorekupfer oder Phosphorzinn, oder 3 bis 20 Proc. Eisen enthaltenes Zink mit Phosphorkupfer oder Phosphorzinn zusammen und setzt diese Legirung zul 2 Th. Zink enthaltendes Kupfer. Der Eisengehalt der fertigen Legirung soll höchstens 10 Proc., der Phosphorgehalt nicht mehr als 3 Proc. betragen. Zur Herstellung von Lagermetallen werden obige Legirungen mit 2 bis 10 Proc. Blei zusammengeschmolzen (vgl. 1882 244 211).

H. Vivian in Swansea (Englisches Patent Nr. 3308 vom 28. Juli 1881) empfiehlt als Bronzemischung 93,81 Th. Kupfer, 5,95 Th. Zinn und 0,24 Th. Antimon. Zur Herstellung von Lagermetall sollen 83 Th. Kupfer, 15,5 Th. Zinn

und 1.5 Th. Antimon verwendet werden.

#### Herstellung eines widerstandsfähigen Grundes für Glasverzierungen.

Nach G. Rupprecht in Nürnberg (D. R. P. Kl. 32 Nr. 18306 vom 26. August 1881) macht man von der in Federmanier auf dem Stein ausgeführten Zeichnung auf Abzugspapier einen Druck mit einer Farbe aus Steindruckfirnifs, Kienrufs, flüssigem Kautschuk und etwas Trockenstoff, trocknet und reibt mit Federweiß ein. Dann macht man von der Zeichnung mittels Punktur einen zweiten Abdruck auf dasselbe Abzugspapier mit einer zweiten Farbe aus Firnifs, Asphalt, Chromgelb und Wachs. Die Zeichnung wird nun von dem Abzugpapier, wenn der Druck noch frisch ist, auf das Glas abgezogen, der Abzug mit Wasser gewaschen und dann mit Federweiß eingerieben, worauf er einem feinen Sandstrahl ausgesetzt wird. Für tiefere Gravirung, besonders für Ueberfangglas, wird die Glasplatte zunächst mit Spirituslack überzogen; dann macht man einen Abzug von einem Druck, den man auf Abzugspapier wie oben mit der ersten Farbe und ein oder mehreren Aufdrücken mit der zweiten Farbe erhalten hat, und bringt die Glasplatte einen Augenblick in Spiritus, wobei die nicht bedruckte Firnisschicht gelöst wird. Der so hergestellte Deckgrund eignet sich auch für Aetzungen mit Flußsäure.

## Anwendung von Chlorstrontium zur Scheidung und Reinigung der Zuckersäfte.

Nach G. Kottmann in Berlin (D. R. P. Kl. 89 Nr. 18778 vom 29. November 1881) wird zu dem Diffusions- oder Prefssaft zunächst so viel Chlorcalcium gesetzt, daß die unlösliche Kalksalze bildenden Säuren niedergeschlagen werden. Darauf wird der Saft mit Kalk behandelt, saturirt und filtrirt. Der von den Schlammpressen kommende Saft wird mit der genügenden Menge Chlorstrontium versetzt, wodurch unter Bildung von Chloralkalien alle diejenigen Säuren abgeschieden werden, welche wohl mit Strontium, nicht aber mit Calcium unlösliche Verbindung bilden. Nach der Trennung vom Niederschlag gelangt der Saft wie üblich zu weiterer Verarbeitung.

Nach einem ferneren Vorschlage wird zunächst mit Chlorcalcium und nach der Beseitigung des Kalkniederschlages mit Chlorstrontium geschieden, worauf nach abermaliger Filtration zuletzt die Behandlung mit Kalk und Saturation erfolgt. Diese Reihenfolge soll den Vortheil haben, daß vor der Anwendung des Kalkes nicht allein durch Chlorcalcium, sondern auch noch durch Chlorstrontium eine Reihe von Substanzen zur Abscheidung gelangen, auf welche

der Kalk in Bezug auf Güte des Saftes von ungünstigem Einflus ist.

Das Chlorstrontium vermag ferner in Syrupen, welche bei der Verarbeitung von mit Kalk geschiedenen Säften gewonnen werden, noch eine große Menge von Säuren aus ihrer Verbindung mit Alkalien niederzuschlagen und deshalb eine Verbesserung der genannten Fabrikationsprodukte herbeizuführen.

#### Verfahren zur Gehaltsbestimmung von Chinarinden.

J. Biel hat das von Prollius (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1881 S. 454) vorgeschlagene Verfahren zur Gehaltsbestimmung von Chinarinden geprüft und gefunden, dafs dasselbe nur dann genaue Resultate ergibt, wenn es in folgender Weise abgeändert wird. Hiernach werden 20g der gepulverten Rinde mit einem Gemisch von 176s Aether, 16s Weingeist und 8s Ammoniakflüssigkeit 4 Stunden unter Umschütteln ausgezogen, die Lösung wird schnell durch ein mit einer Glasscheibe bedecktes Faltenfilter filtrirt und, wenn nöthig, durch 20g fein gepulvertes Kalkhydrat die Lösung entfärbt. 100s der Lösung werden im Becherglase im Wasserbade zur Trockne verdunstet, mit heifsem Wasser und einigen Tropfen verdünnter Schwefelsäure aufgelöst, erkalten lassen und filtrirt. Nach genügendem Auswaschen des Filters werden die Flüssigkeiten (etwa 40cc) in einem engen Stöpselglase vereinigt, mit Ammoniak übersättigt und 4 mal mit je 20cc Chloroform gründlich durchgeschüttelt. Das Chloroform wird im Scheidetrichter von der mitgerissenen wässerigen Lösung abstehen lassen, im gewogenen Becherglase verdunstet, der Rückstand bei 1100 getrocknet und gewogen. Das mit 10 multiplicirte Gewicht ergibt den Procentgehalt der Rinde an Alkaloiden. Bei genaueren Bestimmungen werden die erhaltenen Alkaloide in verdünnter Essigsäure gelöst, durch ein gewogenes Filter filtrirt, das ausgeschiedene Harz bei 1100 getrocknet und in Abzug gebracht. (Archiv der Pharmacie, 1882 Bd. 220 S. 350.)

#### Ueber die Kolanuss.

Die Kolanuss von Sterculia accuminata ist nach F. Schlagdenhaussen (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 802) weit verbreitet in Centralasrika, namentlich Guinea, Iberia, Sierra Leone, Gabon und an der ganzen Westküste von Afrika. Die Cotyledonen dieser Nuss haben folgende Zusammensetzung:

Caffeïn					2.348 \	T Salsala
Theobron	nir	1			0,023 (	Löslich
Tannin					0.027 (	in
Fett .					0,585	Chloroform.
Tannin					1,591	T 22.12.1
Kolarotlı					1,290	Löslich
Glycose					2,875 (	in
Salze .					0.070	Alkohol.
Stärke					33.754	
Gummi					3,040	
Farbstoff					2.561	
Proteïnst	oťľ	e			6,761	
Asche					3,325	
Wasser					11,919	
Cellulose					29,831	
				_	100,000.	
			-		.,	_

Die Kolanuss ist somit reicher an Cassen als die geschätztesten Kassesorten und zwar ist das Cassen frei, nicht an organische Säure gebunden wie im Kassee.

# Ueber die Beurtheilung von Dampfkesselfeuerungen; von Ferd. Fischer.

(Schlufs der Abhandlung S. 357 d. Bd.)

Es ist jedenfalls eine genaue Brennwerthbestimmung nur mittels Calorimeter (1879 234\*390) möglich, wie namentlich auch Scheurer-Kestner 1 fand (vgl. 1870 196\*22); diese Bestimmungen sind aber so schwierig auszuführen, daß man bis auf Weiteres für praktische Zwecke wohl bei der Berechnung auf Grund der Elementaranalyse bleiben wird. Um so wünschenswerther ist es aber, daß diese Berechnung weniger willkürlich ausgeführt würde, als es bisher geschieht.

Zunächst ist bei der Berechnung der Kohlenanalysen die Vereinigung des Sauerstoffes mit der entsprechenden Menge Wasserstoff als "ehemisch gebundenes Wasser" entschieden falsch. Denn wenn der Sauerstoff bereits mit Wasserstoff zu Wasser verbunden vorhanden wäre, so müßte dieses bei der Destillation der Brennstoffe als solches entweichen. Thatsächlich enthält aber Steinkohlengas 2 eine große Menge von Kohlensäure und Kohlenoxyd, Holzgas (1880 238 55) sogar bis 64 Proc. Kohlensäure und 31 Proc. Kohlenoxyd, das beim schwachen Erhitzen von Braunkohlen erhaltene Gas (nach Versuchen, mit denen ich noch beschäftigt bin) etwa 30 Proc. Kohlensäure und 20 Proc. Kohlenoxyd, so daß der Sauerstoff dem Kohlenstoff offenbar näher steht als dem Wasserstoff und daher in den Analysen besser getrennt angegeben wird.

Für den Brennwerth des Kohlenstoffes wird man, bis weitere Bestimmungen vorliegen, den Werth von 8080 nach Favre und Silbermann<sup>3</sup> beibehalten oder den von Scheurer-Kestner<sup>4</sup> gefundenen von 8103° bezieh. abgerundet 8100° und liegt keine Veranlassung vor, auf die Gruner sche Hypothese einzugehen.

Für Wasserstoff fanden Favre und Silbermann (a. a. O. S. 399) in 6 Versuchen 34340 bis 34576, im Mittel 34462°, J. Thomsen <sup>5</sup> 34180°, Berthelot <sup>6</sup> 34600°, C. v. Than (1877 224 657) 33982°, Schuller und Wartha (1878 227 616) 34126°, im Mittel 34266°. Neuerdings hat Than <sup>7</sup> die genauer ermittelten Werthe umgerechnet unter Annahme der specifischen Wärme des Wassers bei 15° als Einheit:

<sup>1</sup> Bulletin de Mulhouse, 1878 S. 744. 1879 S. 241. 1871 S. 191.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vgl. Ferd. Fischer: Chemische Technologie der Brennstoffe, Braunschweig 1880 S. 290.

<sup>3</sup> Annales de chimie et de physique, 1852 Bd. 34 S. 411 bis 424. Ihre erste Versuchsreihe ergab 8035 bis 8113°, die 6 letzten Versuche 8070 bis 8089°.

<sup>4</sup> Comptes rendus, 1868 Bd. 67 S. 661.

Poggendorff's Annalen, 1873 B. 148 S. 375.
 Comptes rendus, 1880 Bd. 90 S. 1241.

<sup>7</sup> Chemisches Centralblatt, 1881 S. 828.

Dingler's polyt, Journal Bd. 245 Nr. 40, 1882/III.

oder

	Bei	co	nstar	ten	ì	Volumen	bez.	Druck
Nach	Than .					33822c		34218c
	Andrews					33888		34230
						33810		34297
	Favre und							34154
	Schuller un	d I	Vartl	a		33 791		34199
						M	ittel	$\overline{34220^{\circ}}$

Der wahrscheinliche Werth für die Verbrennungswärme des Wasserstoffes zu flüssigem Wasser ist danach 34220°. Thatsächlich entweicht nun aber das Wasser aus unseren Feuerungen als Wasserdampf, so daß man 9×637 in Abzug bringen muß, wenn die Gase mit 1000 entweichen, somit  $34220 - 5733 = 28487^{\circ}$ . Dann aber darf man den durch die höhere specifische Wärme der Rauchgase bewirkten Verlust für das hveroskopische und das bei der Verbrennung gebildete Wasser erst von 1000 an rechnen. Bequemer für die spätere Verlustberechnung ist es, bei einer mittleren Kesselhaustemperatur von  $T = 20^{\circ}$  nach Regnault 8 613°, oder was wohl richtiger erscheint, da die Gase bei Dampfkesselfeuerungen mit über 1000 entweichen:  $637 - (80 \times 0.4805) = 599$  oder abgerundet  $600^{\circ}$ , somit  $34\,220-5400=28\,820$  oder rund  $28\,800^{\circ}$  als Brennwerth des Wasserstoffes in Rechnung zu setzen. Die Berechnung der latenten Siedewärme auch für das aus dem sogen, gebundenen Wasserstoff gebildete Wasser halte ich noch nicht für gerechtfertigt.

Der Schwefel ist in der Kohle theils als Schwefelkies, theils in organischer Verbindung vorhanden; er verbrennt theils zu Schwefligsäure, theils aber zu Schwefelsäure, so daß man wohl den Mittelwerth 2500c einsetzen darf.

Es ergibt sich danach die Formel:  

$$W = \frac{8100 c + 28800 (h - \frac{1}{|s|} o) + 2500 s - 600 w}{100}.$$

Ob es richtiger ist, für gewisse Brennstoffe den Brennwerth des gesammten Wasserstoffes in Rechnung zu setzen, oder den Sauerstoff als mit Kohlenstoff verbunden, somit:

$$W = \frac{8100 c + 28800 h + 2500 s - 600 w}{100}$$

$$W = \frac{8100 (c - 3|_{8} o) + 28800 h + 2500 s - 600 w}{100},$$

müssen weitere Forschungen ergeben. Völlig zutreffende Resultate sind durch diese Berechnungen natürlich nicht zu erreichen, da wir es in den Brennstoffen nicht mit einem Gemisch von festem Kohlenstoff, gasförmigen Wasserstoff und Sauerstoff, sondern mit chemischen Verbindungen zu thun haben, die zur Zeit noch unbekannt sind. Für praktische Zwecke wird man jedoch vorläufig damit zufrieden sein, oder aber sich auf calorimetrische Bestimmungen einrichten müssen.

<sup>8</sup> Regnault, Mémoires de l'Académie, 1847 Bd. 21 S. 635.

Die Dauer der Versuche am Dampfkessel darf nicht zu kurz bemessen werden; eine Beurtheilung der Feuerung läfst sich meist in 3 bis 4 Stunden erreichen, ein Verdampfungsversuch sollte jedoch mindestens 10 Stunden dauern.

Die Temperatur der abziehenden Rauchgase wird mittels 75cm bis 1m langer Thermometer 9 bestimmt, welche in den Rauchkanal vor dem Schieber so eingesetzt werden, daß die Quecksilberkugel sich möglichst mitten im Gasstrom befindet. Die Ablesungen erfolgen so oft (oder halb so oft), als Gasproben genommen werden. Haben die Rauchgase eine Temperatur von über 360°, so ist für genaue Versuche die Bedienung der Feuerung fehlerhaft und entsprechend zu ändern.

Zur Untersuchung der Rauchgase werden während des ganzen Versuches in gleichmäßigen Zwischenräumen stündlich 5 bis 6 Gasproben durch ein luftdicht im Fuchs neben dem Thermometer eingesetztes Glasrohr, dessen untere Mündung möglichst mitten in den Gasstrom reicht, entnommen und deren Gehalt an Kohlensäure und Sauerstoff bestimmt (vgl. 1880 237 \* 387), sowie auf etwaigen Gehalt an Kohlenoxyd geprüft. Enthalten die Rauchgase nennenswerthe Mengen von Kohlenoxyd — was nur bei mangelhaften Dampfkesselfeuerungen der Fall ist —, so ist die Bedienung der Feuerung entsprechend zu ändern, oder aber es sind Gasproben einzuschmelzen und im Laboratorium auf ihren Gehalt an Kohlenoxyd, Wasserstoff und Kohlenwasserstoff zu prüfen (vgl. 1880 237 \* 391). Ferner wird stündlich der Feuerung tretenden Luft bestimmt. Von den erhaltenen Resultaten wird das arithmetische Mittel genommen und den folgenden Berechnungen zu Grunde gelegt.

Ergab die Gasanalyse k Proc. Kohlensäure, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stiekstoff, so ist das Verhältnifs der gebrauchten Luftmenge zu der theoretisch erforderlichen, wenn die Verbrennungsluft x Proc. Sauerstoff und z Proc. Stiekstoff enthält:

$$v = \frac{x}{x - (zo:n)}$$
 oder  $\frac{n}{n - (zo:x)}$  bezieh.  $\frac{21}{21 - (79o:n)}$ 

bei 21 Proc. Sauerstoff;  $1^k$  der Kohle mit c Proc. Kohlenstoff o gibt  $=1,854c:100=K^{\rm cbm}$  Kohlensäure (von  $0^0$  und  $760^{\rm mm}$ ),  $Ko:k=O^{\rm cbm}$  Sauerstoff und  $Kn:k=N^{\rm cbm}$  Stickstoff. Die Menge  $w_1$  des in den Rauchgasen enthaltenen Wasserdampfes wird berechnet aus dem Wassergehalt der Kohle (0,01w), dem durch Verbrennung des Wasserstoffes gebildeten

10 Nach Abzug des etwaigen Gehaltes der Asche an unverbranntem

Kohlenstoff.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Universitätsmechaniker <sup>'</sup>W. Apel in Göttingen liefert 75cm lange Thermometer für 5,50 M., 1<sup>m</sup> lange, mit Stickstoff-Füllung für 12 M. Die gewöhnlichen Thermometer ohne Stickstoff sind nur bis 300° völlig zuverlässig (vgl. 1878 **230** 322. 1879 **233** 138).

(0.09h) und dem in der Verbrennungsluft enthaltenen (vLf). 11 Die Gesammtmenge der Verbrennungsgase von 1k Kohle ist somit:

$$\frac{\frac{11}{3}c}{100} + \frac{O}{1,430} + \frac{N}{1,257} + \frac{2s}{100} + w_1 \text{ Kilogramm,}$$
 oder  $K + \frac{K(o+n)}{k} + \frac{2s}{286,4} + \frac{w_1}{0,805}$  Cubikmeter von 0° und 760mm.

Enthalten die Rauchgase Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoff, so ist zu berücksichtigen, dass nach den Formeln C+O2=CO2, C+O=CO und C+2H<sub>2</sub>=CH<sub>4</sub> je 1cbm dieser Gase 0k,5395 Kohlenstoff enthält. 12 Ergab nun die Analyse k Proc. Kohlensäure, d Proc. Kohlenoxyd, m Proc. Methan (CH<sub>4</sub>), h Proc. Wasserstoff, o Proc. Sauerstoff und n Proc. Stickstoff sowie in 1cbm r Kilogramm Kohlenstoff als Rufs, so enthält 1cbm dieser Gase = 0.01 (k+d+m)0.5395 + r Kilogramm Kohlenstoff und 1<sup>k</sup> Kohle gibt =  $0.01c : [0.01(k+d+m)0.5395+r] = G^{\text{cbm}}$  trockene Gase, darin:

$$\frac{Gk}{100} = K^{\text{cbm}} \text{ Kohlensäure}, \quad \frac{Kd}{k} \text{ oder } \frac{Gd}{100} \text{ Kohlenoxyd}, \quad \frac{Gm}{100} \text{ Methan},$$

$$\frac{Gh}{100} \text{ Wasserstoff}, \quad \frac{Go}{100} \text{ Sauerstoff und } \frac{Gn}{100} \text{ Stickstoff}.$$

Schwefligsäure (bezieh. Schwefelsäure) und Wasserdampf werden wie vorhin berechnet. Das Gewicht dieser Gase findet sich leicht mit Hilfe der kleinen Tabelle (1881 242 42).

Der Brennwerth des Kohlenoxydes ist nach Favre und Silbermann 13 2389 bis 2417, im Mittel 2403°, nach Thomsen (1881 240 145) = 68 370:28  $= 2442^{\circ}$ , nach Berthelot (1881 240 146)  $= 68300:28 = 2439^{\circ}$ , im Mittel somit 2428c. Der Brennwerth des Methans ist nach Favre und Silbermann (a. a. O. S. 427) =  $13063^{\circ}$ , nach Thomsen =  $213530:16=13346^{\circ}$ , nach Berthelot = 213500:16 = 13344c, im Mittel 13251c, bezogen auf flüssiges Wasser. Nun gibt 1k Methan 2k,25 Wasser, so daß unter Zugrundelegung von 200 Kesselhaustemperatur (vgl. S. 398) 1350 abzuziehen sind und nur 11900c gerechnet werden dürfen. Somit ergeben sich die Brennwerthe: Bildung von diggigen Bildung von

Drom worther.	ы		n nussigem bei 00	dampf b		Gewicht von
		1k	1cbm	1k	1cbm	1cbm
Kohlenoxyd (CO)	١.	$\frac{1}{2}428$	3058	2428	3058	1.2593
Methan (CH <sub>4</sub> ) .		13251	9481	11 900	8514	0,7155
Wasserstoff		34220	3060	28800	2580	0,0896

Der Verlust durch unvollkommene Verbrennung ergibt sich aus dem Brennwerth der unverbrannten Kohle in den Herdrückständen und dem

<sup>11</sup> Statt vL wird man oft hinreichend genau K + O + N nehmen, welcher Ausdruck wegen des beim Verbrennen des Wasserstoffes verschwundenen

Sauerstoffes meist etwas kleiner ist als vL.

12 1k Kohle gibt =  $44:(12\times1,9781)$  =  $1^{\rm cbm},8537$  Kohlensäure. Dieselbe Zahl wird erhalten, wenn für Kohlenstoff 11,97 und für Sauerstoff 15,96 gesetzt wird (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1881 S. 379); folglich enthält  $1^{\rm cbm}$  Kohlensäure 0k,5395 Kohlenstoff.

<sup>13</sup> Annales de Chimie et de Physique, 1852 Bd. 34 S. 405.

der etwaigen brennbaren Bestandtheile (Kohlenoxyd, Methan, Wasserstoff, Rufs) der Rauchgase.

Ein Beispiel möge diese Berechnungen erläutern. Die verwendete Kohle

bestehe aus: Kohlenstoff . . . . . 80 Proc.

Wasserstoff . . . . . . 4
Sauerstoff . . . . . 8
Stickstoff . . . . . . 1
Schwefel . . . . . 2
Wasser . . . . . 3

 $\begin{array}{c} \cdot & \frac{3}{2} \\ \hline 100 \end{array}$ 

So ist der Brennwerth nach der S. 398 entwickelten Formel:

$$W = \frac{8100 \times 80 + 28800 (4 - 8/8) + 2500 \times 2 - 600 \times 3}{100} = 7376^{\circ}.$$

Würde nicht die dem Sauerstoff äquivalente Menge Wasserstoff abgezogen, so erhielte man:

$$W = \frac{8100 \times 80 + 28800 \times 4 + 2500 \times 2 - 600 \times 3}{100} = 7664^{\circ}$$

und, wenn der Sauerstoff mit Kohlenstoff verbunden würde:

$$W = \frac{8100(80 - 3/8 \times 8) + 28800 \times 4 + 2500 \times 2 - 600 \times 3}{100} = 7421^{\circ}.$$

1k dieser Kohle erfordert  $\frac{8/3 \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{100} = 2k,393$  oder 1chm,673 Sauer-

stoff, somit  $\frac{8/3 \times 80 + 8 \times 4 + 2 - 8}{1,43 \times 21} = 7$ cbm,97 Luft, wenn dieselbe 21 Proc. Sauerstoff enthielt. (Nachtrag folgt.)

## Neuerungen an zwangläufigen Ventilsteuerungen.

Mit Abbildungen auf Tafel 25 und 27.

(Patentklasse 14. Fortsetzung des Berichtes S. 362 dieses Bandes.)

C. Hartung in Nordhausen (\*D. R. P. Nr. 15808 vom 22. December 1880) hat die zweite Collmann'sche Steuerung in der Weise abgeändert, dafs der mittlere Punkt der Excenterstange nicht durch einen Lenker auf einem Kreisbogen, sondern mittels Gleitklotz und Coulisse auf einer Geraden geführt wird (wie bei der Steuerung von Hackworth, vgl. 1876 219 \*3). Das Kurbelviereek ist durch eine geschränkte Schubkurbel ersetzt. In Fig. 1 und 2 Taf. 27 ist diese Anordnung abgebildet. Am Ende der Welle h, welche vom Regulator mittels Zugstange g gedreht wird, befindet sieh eine Scheibe b mit sehwalbenschwanzförmiger Nuth. Der in dieser gleitende Stein c trägt einen Zapfen i, welcher in die Excenterstange d eingreift. Die Wirkungsweise der Steuerung ist wesentlich die gleiche wie bei der zweiten Collmann-Steuerung. Der gezeichneten Lage wv der Coulisse entspricht die größte, der Lage mn die kleinste Füllung.

Auch die in Fig. 3 Taf. 27 dargestellte Steuerung der Maschinenfabrik "Cyclop" in Berlin (Erl. \*D. R. P. Nr. 12078 vom 14. Mai 1880) lehnt sich an die zweite Collmann-Steuerung an. Das Excenter, welches bei der letzteren mit dem Punkte E verbunden ist, ist hier durch ein zweites Kurbelviereck, bestehend aus Excenter, Excenterstange und Lenker l, ersetzt. An die Stelle der Kreisbahn des Punktes E tritt folglich hier eine eiförmige Bahn. Ferner ist hier nicht die mit der Ventilspindel verbundene Druckstange, sondern der Lenker s ausziehbar und mit Fangplatten versehen. — Die Wirkungsweise der Steuerung ist die gleiche wie die der zweiten Collmann-Steuerung; ein besonderer Vortheil ist durch die hinzugefügten Theile nicht gewonnen worden.

Eine Steuerung, welche ein wenig an die unter Nr. 5128 patentirt gewesene Hartung sche Construction (vgl. 1879 234 \* 14) erinnert, ist die in Fig. 4 Taf. 27 abgebildete Anordnung von C. Kliebisch in Chemnitz (\*D. R. P. Nr. 15877 vom 5. November 1880). Wie bei jener wird auch hier dem Endpunkt des Ventilhebels von dem Excenter eine gleichmäßige auf- und abschwingende Bewegung mitgetheilt, während der Drehpunkt desselben von einem mittleren Punkte der Excenterstange aus unter Einwirkung des Regulators eine reründerliche auf- und niedersteigende Bewegung erhält. Diese letztere wird hier durch einen Winkelhebel übertragen, dessen einer Arm zu einer Coulisse ausgebildet ist, während der andere ausziehbare Arm die Hebelachse trägt. Der Coulissenstein ist einerseits mit dem nittleren Punkte k der Excenterstange und andererseits mit dem Regulator verbunden. Die beiden genannten Bewegungen haben einen Phasenunterschied von einer halben Schwingung. Die gezeichnete Lage entspricht dem Beginn des Ventilhubes; das Excenter dreht sich im Sinne des Pfeiles. Während der Endpunkt des Ventilhebels aus der gezeichneten mittleren Lage sich senkt und wieder hebt, geht der mittlere Drehpunkt des Hebels aus der gezeichneten höchsten in die tiefste Lage über. Je näher der Gleitklotz dem Drehpunkt des Winkelhebels geschoben wird, um so größer wird der Ausschlag des letzteren, um so früher wird mithin die absteigende Bewegung der Hebelachse zur Geltung kommen und den Ventilsehluß herbeiführen.

Die Sächsische Maschinenfabrik in Chemnitz hat sich ebenfalls mehrere

Die Sächsische Maschinenfabrik in Chemnitz hat sich ebenfalls mehrere zwangläufige Ventilsteuerungen patentiren lassen. Bei der in Fig. 5 und 6 Taf. 27 abgebildeten Construction (\*D. R. P. Nr. 16167 vom 3. Mai 1881) ist ein von Ch. Brown in Winterthur für Locomotiven und andere Umsteuerungsmaschinen benutzter Mechanismus (vgl. 1878 223 \* 497) in Anwendung gebracht. Von einem auf der Steuerwelle befestigten Excenter werden alle vier Ventile bewegt. Die Excenterstange wird im Endpunkte C durch den Lenker CD geführt. Mit einem mittleren, eine eiförmige Bahn beschreibenden Punkte B ist eine Stange BG verbunden, welche im anderen Endpunkte durch irgend einen Lenkermechanismus (z. B. ein Robert sches Dreieck) auf einer Geraden geführt wird, und von einem mittleren Punkte E dieser Stange wird die Bewegung der Einlafsventile abgeleitet. Soweit stimmt der Mechanismus mit dem Brown schen überein. Neu ist die Art der Bewegungsübertragung vom

Punkte E auf die Ventile durch die unten mit Kreuzgelenk und oben mit Kugelgelenk versehene Stange EF, den Ankerhebel K, die Zugstangen L und M und die Winkelhebel N und O. Die Regulatorzugstange greift an einem um H drehbaren Arm an, durch dessen Drehung die Lage der Geraden, welche G beschreibt, geändert wird, doch so, dafs sie stets durch den Punkt H geht. — Es wird kaum möglich sein, mit dieser Stenerung bei allen Füllungsgraden gleiche Füllungen auf beiden Seiten des Kolbens zu erreichen.

Eine zweite Steuerung der Sächsischen Maschinenfabrik (\*D. R. P. Nr. 17071 vom 20. Februar 1881, abhängig von \*D. R. P. Nr. 295) lehnt sich sowohl an die Brown'sche, wie auch an die zweite Collmann'sche und die letzte Hartung'sche Construction an. Dieselbe ist in Fig. 7 Taf. 27 dargestellt. Die winkelförmige Excenterstange wird in dem Eckpunkte B durch irgend eine Lenkerführung auf einer Geraden bewegt, welche durch den Regulator um den Punkt W gedreht werden kann. Das Ende der Excenterstange ist daumenartig gestaltet und greift unter einen mit der Ventilspindel durch Gelenk verbundenen Arm, welcher (ebenfalls durch Lenker) in der Ventilachse geradlinig geführt wird. Je nach der Lage der Geraden, auf welcher sich der Punkt B bewegt, beschreibt der Daumen C eine mehr oder weniger geneigt liegende Bahn und bewirkt dadurch eine größere oder geringere Ventilerhebung.

Die in Fig. 8 Taf. 27 abgebildete dritte Steuerung der Sächsischen Maschinenfabrik (\* D. R. P. Nr. 18006 vom 21. Mai 1881, Zusatzpatent zu Nr. 17071) unterscheidet sich von der vorhergehenden dadurch, daß der Eckpunkt  $\boldsymbol{B}$  der Excenterstange nicht wie bei der Hartung schen Anordnung Fig. 1 Taf. 27 auf einer Geraden, sondern wie bei der Collmann'schen Anordnung Fig. 6 Taf. 25 durch einen Lenker BD auf einem Kreisbogen geführt wird. Der Mittelpunkt  $\boldsymbol{D}$  dieses Kreisbogens aber wird hier auf einer Geraden bewegt und zwar gleichfalls wieder durch Lenker. Damit ist der zweiten Collmann'schen Steuerung gegenüber der Vorzug gleichen Voröffnens bei den verschiedenen Füllungsgraden aufgegeben, ohne daß die Steuerung einfacher geworden wäre, oder sonstige Vortheile böte. Das gleiche Patent betrifft ferner einige andere Anordnungen, von denen noch die in Fig. 9 Taf. 27 abgebildete erwähnt sein mag. Hier ist die Excenterstange, welche in gleicher Weise wie bei den vorigen Steuerungen bewegt wird, durch eine Zugstange mit dem Ventilhebel EH verbunden, der mit einem Gelenk die Ventilspindel erfaßt. Die Achse desselben ist, um die geradlinige und begrenzte Bewegung des Hebelendpunktes zu gestatten, in der um G drehbaren Gabel gelagert. In Fig. 10 ist dieses Lager durch eine Rollbahn ersetzt.

Auch bei allen diesen Constructionen wird die Rückwirkung auf den Regulator bedeutend sein. (Schlufs folgt.)

## Verbessertes Plattenfeder-Manometer von Dreyer, Rosenkranz und Droop in Hannover.

Mit Abbildung.

Bei Plattenfeder-Manometern findet man die gewellten federnden Scheiben in den Untertheilen, mit einer Dichtungsunterlage versehen, einfach zwischen zwei Flanschen (Ober- und Untertheil) mittels Schrauben eingeklemmt. Diese Befestigungsart der Federn hat den Nachtheil, daß die Federn hier nur durch Reibung festgehalten werden und daher bei anhaltendem oder stofsweise erfolgendem Druck, wobei die Schrauben immer etwas nachlassen, sich mehr oder weniger zwischen den Flanschen ziehen und dann bei nachlassendem Druck nicht wieder genau in ihre frühere Stellung zurückkehren. Es bewirken kleine Veränderungen darin schon bedeutende Fehler, weil der Hub der Plattenfeder nur ein sehr geringer ist. Dieser Uebelstand soll durch die verbesserten Plattenfedern (\*D. R. P. Kl. 42 Nr. 18756 vom 24. Januar 1882) vollkommen vermieden



werden. Dreyer, Rosenkranz und Droop in Hannover nieten nämlich, wie aus nachstehender Skizze erkenntlich ist, auf den Rand der Federn einen schmiedeisernen Ring fest auf und wählen die Nieten so stark, daß sie die Nietlöcher ganz genau ausfüllen. Auf diese Weise ist jedes Ziehen zwischen den Flanschen sicher vermieden und die Federn verharren selbst bei den größten Anstrengungen unverändert in ihrer Lage, so daß die Manometer immer richtig bleiben, falls die Federn selbst sich nicht durch andere Einflüsse (Rosten, Springen, starke Erwärmung u. dgl.) verändert haben. Die Federn sind unterwärts durch versilbertes Kupferblech vor dem Rosten wirksam geschützt. Die zwischen je zwei Nieten angebrachten Schrauben haben nur den Zweck, die Dichtung an dem Untertheil zu bewirken.

## Schäffer und Budenberg's Neuerung an Reducirventilen.

Mit Abbildung auf Tafel 27.

Bei dem in Fig. 18 Taf. 27 gezeichneten Reducirventil haben Schäffer und Budenberg in Buckau-Magdeburg (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 18270 vom 25. September 1881) die Anwendung einer biegsamen Platte patentirt, auf deren ganze Fläche einerseits der reducirte Druck, andererseits der Gegendruck einer Flüssigkeitssäule, nicht wie bei den älteren Constructionen einer Feder oder eines Gewichtes, wirkt. Der dadurch erzielte Vortheil besteht darin, daß die biegsame Platte von beiden Seiten aut

ihrer ganzen Fläche gleichmäßig belastet und in Folge dessen weniger der Abnutzung ausgesetzt ist.

In der Zeichnung ist angenommen, daß der reducirte Dampfdruck p den Widerstand der Quecksilbersäule P ganz überwunden und das Doppelsitzventil v ganz geschlossen hat. Zwischen dieser und der entgegengesetzten Stellung, in welcher sich die von dem Druck p ganz entlastete biegsame Platte gegen ein Sieb oder Anschlag s legt, befinden sich die den verschiedenen Graden der Drosselung entsprechenden Mittelstellungen der biegsamen Platte m.

## Federnde Bolzensicherung von Ernst A. Brauer in Berlin.

Mit Abbildungen auf Tafel 27.

Um Gelenkbolzen an Maschinen-, Dach- oder Brückenconstructionen vor dem Herausfallen zu sichern, hat man zur Zeit hauptsächlich nur zwischen zwei Einrichtungen zu wählen: die Schraubenmutter und die Vorlegscheibe mit Splint. Beide haben Mängel: die Schraubenmutter, sofern sie durch Erschütterungen oft unbemerkt gelöst wird, der Splint, sofern seine aufzubiegenden Enden bei wiederholtem Oeffnen und Schließen der Verbindung leicht abgebrochen werden. Die Bolzensicherung von E. A. Brauer in Berlin (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 18277 vom 14. Oktober 1881) soll dem gleichen Zweck dienen und von den genannten Mängeln frei sein.

In Fig. 11 bis 13 Taf. 27 ist die Bolzensicherung B in drei verschiedenen Ausführungsformen in Verbindung mit dem zu sichernden Bolzen A dargestellt, und zwar befinden sich beide Theile in der dem stattfindenden Schluß entsprechenden gegenseitigen Stellung. Um die Verbindung zu lösen, muß man bei o (Fig. 11 und 12) einen Druck oder leichten Schlag ausüben, wodurch sich die Schlußringe so weit aufbiegen, daß die Entfernung der Punkte m und n dem Durchmesser der in die Bolzen eingedrehten Nuth gleich wird. Jetzt gelangt der Bolzen relativ zum Schlußring in die durch die Kreise vom Durchmesser k punktirt angedeutete Lage und kann sodann seitlich herausgezogen werden. Beim Schließen der Verbindung finden dieselben Verrichtungen in umgekehrter Reihenfolge statt.

Die Ausführungen Fig. 11 und Fig. 12 unterscheiden sich nur äußerlich dadurch, daß die Sicherung in der ersten excentrisch, in der zweiten centrisch sitzt. Die dritte, in Fig. 13 Taf. 27 dargestellte Form zeigt jedoch einen wesentlicheren Unterschied, welcher sich namentlich bei Herstellung und Lösung der Verbindung bemerkbar macht. Hier besteht der Schlußring aus zwei Theilen, dem eigentlichen Schlußbügel e und dem Deckel f; letzterer ist mit e durch den Gelenkstift g verbunden und wird zunächst aufgeklappt, wenn die Sicherung geöffnet werden

soll. Er wird ähnlich wie die Klinge eines Taschenmessers durch die Federkraft des Bügels e in der gezeichneten Lage festgehalten und kann, da er nur zur Vervollständigung der Kreisform dienen soll, auch ganz weggelassen werden. Nachdem der Deckel geöffnet ist, erfolgt die Lösung des Schlosses durch gleichzeitig wirkenden Druck in den Punkten q und h.

Die gezeichneten Schlufsringe sind unter der Voraussetzung entworfen, daß die Herstellung durch Ausstanzen aus dem Vollen stattfindet. Ein anderes Herstellungsverfahren würde kleine Formänderungen

im Gefolge haben.

### Budde und Goehde's Dichtung für Muffenrohre.

Mit Abbildungen auf Tafel 27.

Die von Budde und Goehde in Berlin (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 17104 vom 13. August 1881) herrührende, in Fig. 14 bis 17 Taf. 27 dargestellte Construction bezweckt, Muffenrohre mittels Kautschuk u. dgl. ohne Anwendung von besonderen Werkzeugen billig und vollkommen zu dichten. Dies geschieht, indem um das Spitzende des Rohres ein Kautschukring in eine zu dessen Aufnahme bestimmte Nuth o gelegt und darauf dieses Rohrende in den Muff des nächsten Rohres hinein geschoben wird. Dabei erleidet der Kautschukring, welcher am besten einen kreisrunden Querschnitt hat, außer einer gleitenden und rollenden Bewegung eine allmähliche Zusammenpressung, welche aber nur so weit erfolgt, daß seine Elasticitätsgrenze nicht überschritten wird. Durch das Bestreben des Dichtungsringes, sich nach seiner Umgestaltung wieder rückwärts zu drehen und auszudehnen, wird vermöge seiner Reibung an den Rohrwandungen eine sichere Dichtung erzielt.

Das Spitzende des Rohres ist von b nach a hin verstärkt, hat bei c eine Erhöhung und bei d eine halbeylindrische Aushöhlung von gleichem Durchmesser wie der Kautschukring. Der Muff ist nach seinem Rande hin trichterförmig erweitert und von e bis  $e_1$  mit wellenförmigen Rillen versehen, welche nach hinten zu flacher werden. Hierdurch wird der Kautschukring gezwungen, sich von d aus weiter auf das Rohrende hinauf zu schieben. Die Verschiebung vollzieht sich ohne Beschädigung des Dichtungsmaterials, da der außen kegelförmige Theil ab des Spitzendes dem Ringe in demselben Verhältniß mehr Raum bietet, wie die Verschiebung stattfindet. Sobald also der Ring die Erhöhung bei a überschritten hat, erfolgt die Zusammenpressung desselben, welche sich noch vermehrt, wenn das Rohrende ganz in den Muff hinein geschoben ist, weil dann der Kautschuk vermöge seiner Elasticität das Spitzende in der Pfeilrichtung zurückzudrängen strebt und sich dadurch bei a besonders festklemmt, so daß die Dichtung bei a am stärksten ist. Dies

ist nach Angabe der Erfinder ein besonderer Vorzug der fertigen Dichtung, da bei x nur eine sehr schmale Fläche des Dichtungsmaterials dem Drucke der in den Röhren befindlichen Flüssigkeit oder des Gases ausgesetzt und der Kautschuk gerade an dieser Stelle am meisten zusammengedrückt ist. Die Erhöhung bei c und die erste Rille e bilden sowohl eine Begrenzung bei zu starker Durchbiegung der Rohrleitung an und für sich, als auch ein Hinderniß für das Herausquellen des Kautschukringes, wenn dieser nicht vollständig festgeklemmt sein sollte.

#### Hydraulik-Excenterpresse von M. Hasse und Co. in Berlin.

Mit Abbildungen auf Tafel 28.

Die von Max Hasse und Comp. in Berlin (\*D. R. P. Kl. 58 Nr. 18117 vom 12. Juni 1881) construirte Presse besitzt zwei Stempel, zwischen welchen die Pressung geschieht und von denen der Oberstempel, von Excentern bewegt, zum Abschluß der Preßform dient, während der Unterstempel ein hydraulischer ist und die eigentliche Pressung vollführt.

Die in Fig. 10 bis 13 Taf. 28 dargestellte Maschine arbeitet in folgender Weise: Das aus dem Trichter in den Schieber g fallende Material wird von letzterem über den Prefsraum gebracht und in diesen entleert, wobei die Schieberbewegung unter Vermittelung eines durch Welle m drehbaren Winkelhebels von dem auf der Hauptwelle f sitzenden Excenter aus erfolgt. Alsdann geht der an einem Querstück befestigte Oberstempel t nieder und tritt ein wenig in die Pressform hinein. In dieser letzteren Stellung sind die den Stempel bewegenden Excenter x im Todtpunkte angelangt und werden nun in Ruhe versetzt, indem das die Rotation von der Antriebwelle a übermittelnde Vorgelegerad c durch die Hebung des Kupplungsschiebers e ausgelöst wird. Zugleich wird aber auch durch das auf der Excenterwelle f sitzende Curvenstück  $h_1$ und Hebel h die Wasserzuströmung zum Prefseylinder geöffnet. In Folge dessen steigt der Prefskolben und bleibt so lange unter Druck stehen, bis ein auf Zeitdauer einstellbarer Schaltmechanismus das Ablassen des Druckwassers und den Wiedereintritt der Drehung von Welle f veranlasst. Gerade diese andauernde Pressung ist für specielle Materialien von besonderer Wichtigkeit.

Es befindet sich nämlich auf Welle a, mit Nuth und Feder verschiebbar, eine Schnecke r, welche so viel Gänge hat, als dem gewünschten längsten Stillstande während des Druckes entspricht. Die Schnecke selbst besteht aus zwei Schrauben von verschiedenen Durchmessern, deren Gänge an ihrer Berührungsstelle in einander übergehen. Es ist hieraus ersichtlich, daß der mit einer Rolle s in den Schraubengängen laufende Winkelhebel lo die mit ihm fest verbundene Welle m dreht, sobald die sich unter ihm verschiebende Schraube mit der

Berührungsstelle der zusammentreffenden Schraubengänge unter ihm wegläuft. Diese Drehung von m bedingt auch eine Bewegung des auf letzterer aufgekeilten Hebels n und durch jenen ein Auf- oder Niedergehen des die Ein- bezieh. Ausschaltung vermittelnden bereits erwähnten Schiebers e. Die verschiedene Prefsdauer ermöglicht hierbei die Stellung des auf a verschiebbaren Anstofsringes p, indem hiervon die Anzahl der mit der Rolle s zum Eingriff gelangenden Schraubengänge abhängig ist. Sobald die Pressung vollführt und der Oberstempel von den wieder in Drehung versetzten Excentern gehoben ist, wird auf kurze Zeit abermals durch Wirkung eines zweiten Curvenstückes  $i_1$  und des Hebels i das Zuflufsventil geöffnet und der hydraulische Stempel weiter gehoben, um den geprefsten Körper herauszudrücken.

Der Antrieb kann mittels Riemen vom Schwungrade der Dampfmaschine aus auf die Welle a erfolgen. Für letztere empfiehlt sich eine Tourenzahl von 60 in der Minute, so daß aus der Anzahl der Schraubengänge der Schnecke r direkt auf die Preßdauer in Sekunden geschlossen werden kann. Die Rückwärtsbewegung bis an den Anschlagring p dieser sich in der angegebenen Weise verschiebenden Schnecke erfolgt durch eine Gabel mit Gegengewicht.

Sollen mehrere Prefscylinder gleichzeitig in Anwendung kommen, so sind dieselben zweckmäßig mit einander in Verbindung zu setzen, so daß die Zuführung des Druckwassers sowie die Abführung desselben von dem gleichen Steuerungsmechanismus erfolgen kann.

Derartige Pressen arbeiten in der Pulverfabrik zu Spandau.

Schg.

#### Heizofen für Eisenbahnwagen.

Mit Abbildung auf Tafel 28.

Wie Maschineninspector Stösger im Organ für die Fortschritte des Eisenbahnwesens, 1882 S. 120 mittheilt, befinden sich in jedem der auf der Eisenbahnlinie Berlin-Bebra in Dienst gestellten vier Restaurationswagen, von denen stets zwei im Betriebe sind, zwei Heizöfen von der in Fig. 14 Taf. 28 angedeuteten Einrichtung.

Der Ofen besteht aus einem inneren schmiedeisernen Rohre a, welches unten offen, oben mit einem durch eine Verschraubung c fest und dicht gehaltenen Deckel b versehen ist. Das Rohr a wird von einem zweiten gußeisernen zweitheiligen Rohre d umgeben und ist an letzterem oben mittels 4 Schrauben x befestigt. Im unteren Theile des Rohres d liegt der zweitheilige Rost e in einem Abstande von  $100^{\rm mm}$  von dem mit einer Chamotteschicht belegten Boden y. Oberhalb des Rostes ist die Wandung des Rohres d mit Chamottemasse bekleidet.

An der vorderen Seite des Rohres d über und unter dem Roste befinden sich die Oeffnungen f und g, welche mittels Thüren verschließs-

bar sind. Die untere dieser Thüren ist wiederum mit 4 kreisförmigen Oeffnungen versehen, welche durch einen Blechschieber, um den in der Mitte der Thür befindlichen Schraubenbolzen drehbar, verdeckt werden kann. Am oberen Theile des Rohres d, aus einem Stück mit letzterem bestehend, sitzt das mit einer kupfernen Kappe h versehene Rauchrohr i. Der untere Theil des Rohres d wird von dem Blechmantel k umgeben, welcher auf 3 Füßen steht und an den mit Eisenblech beschlagenen Fußboden des Wagens festgeschraubt ist, wodurch das Reinigen des Raumes um den und unter dem Ofen erleichtert wird. (Die Höhe des Ofens vom Fußboden bis zum oberen Deckelrand b beträgt  $2^m$ ,678.)

Wenn der gehörig gereinigte Ofen in Gang gesetzt werden soll, so ist die Verschraubung c zu lösen und der Deckel b abzuheben; alsdann sind in das Rohr a zunächst ungefähr  $5^{\circ}$  trockene Hobelspäne o. dgl.  $\dot{z}$ u werfen und dafür zu sorgen, daß dieselben den Rost e berühren. Auf die Hobelspäne sind ungefähr 8 bis  $10^{\circ}$  tingerdick gespaltene trockene Holzstücke von  $10^{\rm cm}$  Länge zu bringen, der übrige Raum des Rohres a mit einer der Jahreszeit und der Temperatur der Außenluft entsprechenden Menge guter, trockener, nicht backender Steinkohlen oder Kokesstücken von der durehschnittlichen Größe der Hühnereier zu füllen. Hierauf wird die obere Oeffnung des Rohres a mit dem Deckel b verschlossen und die Verschraubung c darüber befestigt. Mittels eines brennenden Spanes oder Papieres werden durch die Oeffnung f die auf dem Roste liegenden Brennmaterialien angezündet. Die Feuergase und der Rauch nehmen ihren Weg in der Richtung der Pfeile durch das Rauchrohr ins Freie und der Ofen ist im Betriebe.

Sobald der Ofen hinreichend heiß geworden, werden die Thüren der Oeffnungen f und g geschlossen und der Zutritt der Luft bezieh. die weitere Verbrennung durch die an den erwähnten Thüren befindlichen Drehkreuze geregelt; keinesfalls darf die Luft dauernd vollständig abgesperrt werden, weil sonst das Feuer erlöschen würde. Von Zeit zu Zeit, je nach dem Bedürfnisse, ist durch die Oeffnung g die durch den Rost fallende Asche zu entfernen, auch letzterer mittels eines Hakens von unten zu reinigen; größere Schlackenstücke sind durch die Oeffnung g zu entfernen.

Bei kaltem Wetter und raschem Verbrennen der eingebrachten Steinkohlen muß, ehe letzteres vollständig stattgefunden hat, auf einer hierfür bestimmten und mit geeignetem Brennmaterial versehenen Bahnstation, solches von oben nachgefüllt werden. Nach jedesmaligem Gebrauch des Ofens bezieh. Ausgehen des Feuers sind die Kohlenreste durch die Oeffnung g zu entfernen und ist der Ofen zu reinigen.

Mit Eintritt der wärmeren Jahreszeit werden die Oefen aus den Restaurationswagen gelegentlich einer der wiederkehrenden Revisionen in der Hauptwerkstatt entfernt und an Stelle der Oefen Sitzplätze hergerichtet. Die Oefen werden alsdann aus einander genommen, gründlich ausgebessert, die im Laufe eines Winters unten abgebrannten Rohre a angeschuht und die Oefen bis zum nächsten Gebrauch aufbewahrt. Wenn die Oefen beim Eintritt der rauhen Jahreszeit wieder in die Wagen eingestellt worden sind, werden die aufsen glatt geschliffenen Rohre d mit Lack überzogen und, nachdem derselbe vollständig getrocknet ist, wird der Ofen angeheizt, wobei die sich durch einen unangenehmen Geruch bemerkbar machenden verdampfenden Bestandtheile des Lackes entweichen, so dafs in der Folge die Reisenden dadurch nicht belästigt werden.

## Egger's selbstthätiger Feuermelder.

Als im J. 1880 der Wiener Gemeinderath die Herstellung eines städtischen elektrischen Feuermeldenetzes beschlossen hatte, schrieb er eine Concurrenz aus, um das den Bedürfnissen einer Großstadt am besten entsprechende und den ungestörtesten Betrieb verheißende System auswählen zu können. Die prüfende Fachcommission entschied sich für den von der Telegraphenbauanstalt B. Egger in Wien gelieferten Apparat und, nachdem derselbe im Winter 1880,81 6 Monate lang im 2. Stadtbezirke (Leopoldstadt) einem Versuche unterzogen worden war, schritt man zur Ausführung des ganzen communalen Netzes, an welches auch unter bestimmten, vom Gemeinderathe aufgestellten Bedingungen Privatfeuermelder angeschlossen werden können.

Die Anlage und die bei ihr verwendeten Apparate sind in der Zeitschrift für angewandte Elektricitätslehre, 1882 \* S. 382 beschrieben. Am meisten Eigenthümliches zeigt der selbstthätige Feuermelder und deshalb mag dessen Einrichtung nachstehend erläutert werden.

Die Feuermeldung liegt in der Hand der Sicherheitswachleute; deshalb wurde ein selbstthätiger Zeichengeber gewählt. Für des Telegraphirens Kundige ist aber auch ein Morsetaster beigegeben, der unter besonderem Glasthürverschlufs liegt, und zwar schliefst der Schlüssel zum Schlofs dieser Thür zugleich auch die Hauptthür, nicht aber umgekehrt. Dem Zeichengeber sind ein Plattenblitzableiter und eine elektrische Klingel beigefügt, welche die sämmtlichen Stromschlüsse bezieh. Unterbrechungen durch Glockenschläge hörbar macht. Um im einzelnen Falle das Mitbringen unnützer Geräthschaften und das Zurücklassen nothwendiger Stücke thunlichst auszuschließen, entschied man sich dafür, außer der Nummer des Feuermelders zugleich die Art des Feuers mittels des Anfangsbuchstabens der Worte: Rauchfangfeuer, Dachfeuer, Zimmerfeuer, Kellerfeuer zu telegraphiren; die gesammte Meldung erscheint in der Centralstation 3 mal hinter einander auf dem Streifen eines Morse-Stiftschreibers mit Selbstauslösung, welcher mittels Relais mit Fallscheibe arbeitet. Die Fallscheibe des Relais schliefst beim Fallen den Lokalstrom durch den Wecker.

In jedem Feuermelder liegen über einander 4 Tasten und neben diesen je ein Schildchen mit den eben aufgeführten 4 Worten. Unter denselben liegt eine 5. Taste und neben ihr steht das Wort "Controle": diese Taste ist bei den durch das Aufsichtspersonal vorzunehmenden Prüfungen der Apparate zu benutzen, bei denen natürlich nicht Feuerlärm geschlagen werden soll. Ein Druck auf eine der 5 Tasten reicht hin, um ein Gewicht so weit aufzuziehen, daß es nach dem Loslassen der Taste das Entsenden der Meldung veranlaßt. Die Einrichtung dazu erinnert an die bei den österreichischen Eisenbahnen benutzten selbstthätigen Signalgeber. Es sind nämlich auf einer senkrechten Achse über einander, den 5 Tasten entsprechend, 5 Kreissectoren von 900 aufgesteckt, welche an ihrer Mantelfläche mit Erhöhungen versehen sind, um in Morseschrift das von der betreffenden Taste zu entsendende Signal wiederzugeben. Jeder dieser 5 Schriftsectoren besitzt einen Fortsatz, auf welchen ein von seiner Taste ausgehender Arm beim Druck auf die Taste wirkt, so daß er den Sector unter einem Winkelhebel, der später das Abtelegraphiren des Zeichens vermittelt, um die ganze Länge seines Umfanges (von 900) verschiebt. Damit dies aber immer nur gerade bei dem einen Sector geschehe, dessen Taste gedrückt wird, dürfen die 5 Sectoren nicht fest auf die Achse aufgesteckt werden. Zwar muß jeder Sector die Achse mitnehmen, weil von der Achse aus das Gewicht mittels einer über Rollen gelegten Schnur aufgezogen werden soll; nicht aber darf die sich vorwärts drehende Achse die übrigen Sectoren mitnehmen: bei ihrer Rückwärtsbewegung jedoch muß sie den Sector, durch welchen sie vorwärts bewegt worden war, zurückführen. Dazu wurde in der Hülse, womit jeder Sector die Achse umschliefst, ein Schlitz von 90° ausgearbeitet und in diesen Schlitz ragt ein in die Achse eingeschraubter starker Stahlstift hinein, so dafs er während der Ruhelage des Sectors an dem Schlitzrande anliegt; wird dann eine Taste gedrückt, so nimmt die Hülse ihres Sectors durch den Stift die Achse mit und dreht sie um 900 von rechts nach links, wobei das Gewicht aufgezogen wird, die Stifte in den Schlitzen der 4 übrigen Hülsen aber sich frei bewegen, ohne die Sectoren zu drehen. Wird darauf jene Taste losgelassen, so geht das Gewicht nieder, dreht die Achse um 900 von links nach rechts zurück und der noch am Rande des Schlitzes liegende Stift nimmt jetzt die Hülse und so den Sector mit zurück.

Der schon erwähnte Winkelhebel trägt nun an dem Ende des einen Armes einen federnden Schnapper, der im Bereich der Schrift des betreffenden Sectors liegt, bei der Vorwärtsbewegung der Schrift dieser nachgebend ausweicht, bei der Rückwärtsbewegung des Sectors dagegen nicht ausweichen kann und so den Winkelhebel um seine Achse bewegt; dabei bewegt sich dann die am anderen Arme des Winkelhebels befestigte Contactfeder zwischen zwei Contactschrauben hin und her und besorgt in bekannter Weise das Abtelegraphiren der Schrift des Sectors.

Das Niedergehen des Gewichtes verlangsamt übrigens ein Räderwerk mit Windfang, das aber mit einem auf die Achse der Sectoren aufgesteckten Zahnrade nur durch ein Gesperre verbunden ist, so dafs beim Aufziehen des Gewichtes Räderwerk und Windfang ruhig stehen bleiben.

Die Schaltung ist entweder die gewöhnliche Ruhestromschaltung, oder eine sogen. "combinirte Arbeits- und Ruhestromschaltung". Bei letzterer führt ein Leitungsdraht von der Centralstation aus an allen Meldern vorüber und bleibt am Ende isolirt; von ihm zweigt sich nach jedem Melder ein Draht ab, mittels dessen im Melder durch den selbstthätigen Zeichengeber oder durch den erwähnten Morsetaster oder durch einen anderen Taster ein Stromweg durch den Wecker zur Erde hergestellt werden kann, durch den letzteren dann, wenn man nach abgesendetem Signal der Centralstation die Gelegenheit zu einer Beantwortung desselben bieten will. Dieser letztere Taster ist bei Ruhestromschaltung entbehrlich; dagegen wird bei dieser die bekannte, einfache Einrichtung zur Abschaltung der Meldeapparate von der Leitung beim Schließen der Thür angebracht. E-e.

### Elektromagnetisches Thermometer von J. Bing in Wien.

Mit der ausgedehnteren Anwendung von Centralheizungen in öffentlichen und Privat-Gebäuden, sowie in der Industrie, mußte das Bedürfniß nach einem genauen und verläßlichen Thermometer, welches seine Angaben nach dem in beliebiger Entfernung befindlichen Heizlokale selbstthätig und ununterbrochen übermittelt, immer lebhafter empfunden werden.

Der von J. Bing in Wien (Oesterreichisches Patent Kl. 42 vom 14. August 1881) angegebene Apparat, genannt Temperatur-Indicator in die Ferne, ist ein solches elektromagnetisches Thermometer; dasselbe benöthigt nur einen einzigen Leitungsdraht und besteht aus einem U-förmigen Gefäß, dessen weiterer, aus geeignetem Metall verfertigter, oben geschlossener Schenkel mit käuflichem Steinöl, Alkohol, Oel o. dgl. gefüllt ist. Der engere, oben offene, gläserne Schenkel enthält Quecksilber, dessen Stand mit zu- oder abnehmender Temperatur der den Apparat umgebenden Luft in Folge der Ausdehnung bezieh. Zusammenziehung der beiden Flüssigkeiten steigen oder fallen wird; es erfolgt diese Niveauveränderung, wie diesbezügliche Versuche gelehrt haben, in genügend regelmäßiger Weise. Der auf der Oberfläche des Quecksilbers ruhende Schwimmer hängt an einer durch ein Gegengewichtchen gespannten Schnur oder Zahnradkette, welche eine als Contactvorrichtung dienende Rolle nach der einen oder anderen Richtung dreht. Die elektromagnetische Uebertragung dieser Bewegung nach dem in beliebiger Entfernung befindlichen, empirisch getheilten Zeigerapparate geschieht nach demselben Prinzipe, auf welchem der von Siemens und Halske construirte neueste Wasserstandszeiger (1882 244 \* 293) beruht.

Die einfache Construction dieses Apparates bedingt seinen billigen Preis und gewährleistet eine dauernd gute, keinerlei Störung und Ausbesserungen unterliegende Leistungsfähigkeit. Derselbe wird von der Firma *Teirich und Leopolder* in Wien angefertigt und ist auf der Ausstellung in Triest 1882 zu sehen.

Um den Apparat gleichzeitig auch als Maximum- und Minimumthermometer benutzen zu können, braucht man nur auf die Achse des Hauptzeigers zwei nicht zu streng bewegliche Nebenzeiger zu setzen, welche von dem ersteren nach der einen oder anderen Seite fortgeschoben werden und dann liegen bleiben.

#### Ueber Verwerthung von Melasseschlempe.

Patentklasse 75. Mit Abbildungen auf Tafel 28.

Der Apparat zur ununterbrochenen Verkohlung und Destillation von Melasseschlempe von R. Lederer in Jungbunzlau und W. Gintl in Prag (\*D. R. P. Nr. 17874 vom 28. Mai 1881) besteht aus einer schmiedeisernen Trommel A (Fig. 1 und 2 Taf. 28), deren beide Böden röhrenförmige eiserne Stutzen B tragen, mit denen die Trommel sich in den Lagern der Ständer C dreht. Das feststehende, an beiden Enden geschlossene Rohr G ist an den Enden der Stutzen B mit Asbestpackung abgedichtet. Der obere Theil dieses Rohres ist der Länge der Trommel entsprechend offen und trägt einen starken Blechflügel H, dessen Ende mit einem die Innenfläche der Trommel berührenden und gegen die Drehungsrichtung schräg gestellten Kratz- oder Schabeisen besetzt ist. Die Trommel ist in einen Ofen eingesetzt, in welchem durch eine hohe Feuerbrücke die Flamme von oben her in einer der Trommelbewegung entgegengesetzten Richtung die Trommel A umspült, während die abziehenden Gase noch um den mit dem Behälter N verbundenen Theil des Rohres G geführt werden können.

Beim Betriebe wird die Trommel A durch Schraubengetriebe S in langsame Umdrehung versetzt, bis sie eine Temperatur von 300 bis 3500 angenommen hat. Dann läfst man die vorher bis auf  $40^{\circ}$  B. eingedickte Schlempe aus dem Behälter Q durch das innerhalb der Trommel A siebartig durchlöcherte Rohr M eintreten. Der auf dem Innenmantel der Trommel gebildete, etwa  $3^{\rm mm}$  dicke Ansatz wird bei Drehung der Trommel A der Wirkung des Feuers mehr und mehr ausgesetzt und abdestillirt. Die entstehenden Ammoniak- und Methylverbindungen werden durch Rohr L zum Kühler geführt, während die verkohlte Kruste durch den Schaber des Flügels H von der Trommelwand abgelöst und am Flügel hinab in das Rohr G geleitet wird. Die Schnecke J schafft

die Kohle dann in den Behälter N, welcher von P aus entleert wird. Mit einer  $2^{\rm m}$  langen Trommel von  $1^{\rm m}$ ,5 Durchmesser und bei einer Umdrehung in 10 Minuten sollen sich stündlich  $162^{\rm l}$  eingedickter Sehlempe verarbeiten lassen, somit täglich  $3880^{\rm l}$  eingedickter oder  $50^{\rm cbm}$  ursprünglicher Schlempe.

Nach einem anderen Vorschlage enthält das obere, durch eine Haube geschlossene cylindrische Gefäßs A (Fig. 3 und 4 Taf. 28) in seiner gasdicht durch das Gefäß gehenden Achse B das Schlempezuleitungsrohr M, welches sich längs des Armes R der durch Rad E gedrehten Achse B oder in dem Boden des Gefäßes A hinzieht. In der Richtung der Bewegung trägt dieser Arm R einen pflugscharförmigen Schaber H, welcher die Schlempekruste nach ihrer Entgasung und Verkohlung von dem Boden des Gefäßes A ablöst und durch ein Loch in demselben in den geschlossenen Behälter N schiebt. Auf der dem Schaber H entgegengesetzten Seite des Armes R fließt die Schlempe durch Löcher im Rohr M auf den Boden des Gefäßes A. Die flüchtigen Destillationsprodukte werden durch das Rohr L abgeleitet.

Nach E. Ernst in Halberstadt (\*D. R. P. Nr. 17869 vom 8. Februar

1881: Neuerungen in der Ammoniakgewinnung) werden die auf 30 bis 350 B. eingedickten Melasserückstände durch Zumischung von Torf, Sägespänen u. dgl. in einen Zustand wie mäßig feuchte Ackererde übergeführt und zur besseren Stickstoffaustreibung noch mit Schlempekohle gemischt. Die Vergasung dieser Masse geschieht in einem gewölbten Kammerofen. Der Ofen (Fig. 5 bis 7 Taf. 28) kann durch die verschliefsbaren Oeffnungen a im Scheitel des Gewölbes beschickt werden, die Ausbringung der erhaltenen Schlempekohle erfolgt durch Thüren b, welche während der Destillation zugemauert sind. Die rostartige, doppelte, lose eingelegte Ofensohle c in den 6 Ofenabtheilungen ist so unterstützt, daß zwischen den beiden Ofensohlen Gase sich frei bewegen können. Die in diesen Raum unten einmündenden Röhren d ragen über der eingefüllten Masse hervor und können durch Ventile e von der Ofendecke aus geschlossen werden. Die Kanäle f in den Scheidewänden sind oben mit Schiebern g versehen, die in gleicher Höhe in den Hauptkanal h mündenden Oeffnungen i mit Schiebern k. Der Kanal h führt die Gase aus den einzelnen Abtheilungen ab, während der mit Schieber m versehene Kanal l Luft zuführt.

Beim Betriebe wird in einer der gefüllten Ofenabtheilungen unter der oberen Ofensohle c ein Kohlenfeuer unterhalten, bis das eingefüllte Vergasungsmaterial in sich selbst die erforderliche Verkohlungshitze entwickelt. Ist die erste Abtheilung in der Vergasung so weit fortgeschritten, daß die austretenden Gase sehr warm sind, so werden diese nicht mehr direkt nach dem Hauptkanal h, sondern nun durch Schließen des Schiebers k und Oeffnen des Schiebers g in die angrenzende Abtheilung geleitet. In gleicher Weise wird nach einander eine 3., 4...

Abtheilung in Betrieb genommen. Die Einführung der zur Verbrennung noch unvergaster organischer Stoffe erforderlichen atmosphärischen Luft findet nur in der am längsten im Betrieb stehenden Abtheilung statt. Sind gleichzeitig mehrere Ofenabtheilungen im Betriebe und zieht der Luftsauger nicht so viel Luft ein, als zur Verbrennung und Erzeugung der nöthigen Hitze erforderlich ist, so kann durch ein Gebläse Luft eingetrieben werden. In den jeweilig gleichzeitig im Betriebe stehenden Ofenabtheilungen stuft sich die Ofenwärme von der hinteren, als der heißesten, bis zur vorderen, als der wenigst heißen, von etwa 5000 bis 1250 ab. Da nun der in die heißeste Abtheilung eintretende Sauerstoff von dem daselbst noch vorhandenen Kohlenstoff vollständig absorbirt wird, so sollen in allen weiter nach vorn liegenden Ofenabtheilungen die dahin übergezogenen bezieh. getriebenen heißen Gase, weil vollständig von Sauerstoff frei, bezüglich der Vergasung ebenso günstig wirken als die Hitze, welche durch die Wandungen einer geschlossenen Retorte wirkt. Die Vergasungsdauer in jeder einzelnen Abtheilung, eingerechnet der sich anschließenden Verkohlungs- und Verbrennungsperiode, währt 6 bis 8 Tage. Bevor also die der Ammoniakbildung weniger günstige Verkohlung und schließlich Verbrennung eintritt, ist der Stickstoff bereits fast vollständig ausgetrieben.

Nach Haring, Ehrenberg und Comp. und M. Baswitz in Halle a. S. (\*D. R. P. Nr. 15751 vom 2. April 1880) läßt man die auf 1,35 bis 1,39 sp. G. eingedampften Melasseschlempen, Elutionslaugen und Osmosewasser in die zur dunklen Rothglut erhitzte Retorte eintropfen, so daß augenblickliche Vergasung erfolgt und Uebersteigen des Retorteninhaltes vermieden wird. Die so erhaltenen Gase liefern jedoch bei der Condensation stark gefärbte, an Theer u. dgl. so reiche Flüssigkeiten, daß ihre Weiterverarbeitung auf Ammoniaksalze und Methylalkohol nicht lohnend erscheint, wenn diese verunreinigenden Stoffe nicht dadurch entfernt werden, daß man die entweichenden Gase einer länger andauernden Erhitzung aussetzt.

Zu diesem Zweck läßt man die Melasseflüssigkeiten durch Sperrrohre B (Fig. 8 und 9 Taf. 28) in die Retorten C und D eintropfen. Die Vergasungsprodukte gehen durch Rohre F, G und J in die im Feuerraum neben den Retorten liegenden, mit Chamottestücken u. dgl. gefüllten Zerlegungsröhren E, dann durch Rohr H und Vorlage L in die Kühlvorrichtung. Die sich hier verdichtende, hauptsächlich Ammoniak, kohlensaures Ammoniak und Methylalkohol enthaltende Flüssigkeit wird durch Absetzenlassen von wenig Theerbeimengungen getrennt, dann mit Schwefelsäure oder Salzsäure neutralisirt. Sie läßt, in einer gewöhnlichen Destillirblase erhitzt, den Methylalkohol übergehen und liefert bei der Verdampfung Krystalle von schwefelsaurem Ammoniak oder Salmiak. In den Retorten C und D bleibt eine sehr poröse und leicht auszulaugende Schlempekohle zurück.

## Ueber die Strömungen, denen das Gasgemenge in den Bleikammern unterworfen ist; von Karl Abraham in St. Petersburg.

Der Erfolg der Schwefelsäurefabrikation ist, wie die Erfahrung lehrt, u. a. von der Art und Weise der Einleitung der Röstgase, des Wasserdampfes und der Salpetersäure in die Kammer und der Ableitung derselben, von der Temperatur des die Kammern begrenzenden Raumes, theilweise auch von der Form, Zahl und Größe der Kammern abhängig. Alle diese Umstände wirken deshalb auf den Gang des Prozesses, weil sie mehr oder weniger die Strömungen, denen die Gase in der Kammer ausgesetzt sind, bedingen, welche das mehr oder weniger vollkommene Vermischen der Kammergase zur Folge haben. Aber nicht jedes Vermischen der Gase kann dem Prozesse zuträglich sein, da es z. B. nicht wünschenswerth ist, daß Gase, welche schon längere Zeit in der Kammer sind, also nur noch wenig Schwefligsäure enthalten, sich mit frisch einströmenden Gasen mischen, da dadurch die Schwefelsäurebildung bedeutend verlangsamt wird. Zweckmäßig ist nur das Vermischen von Gasen, welche sich ungefähr gleich lange in der Kammer befinden, damit während der ganzen Zeit ihres Verbleibens in derselben der Wasserdampf und die Stickstoffoxyde gleichmäßig in ihnen vertheilt bleiben und sie, am Abzugsrohre angekommen, an Schwefligsäure gleichmäßig ärmer geworden sind.

Die Regelmäßigkeit des Kammerprozesses ist also hauptsächlich von den die Gasströmungen bedingenden Ursachen abhängig und diejenige Kammer ist die beste, welche den sie durchziehenden Gasen die zweckmäßigsten Bewegungen erlaubt. Um daher in die Möglichkeit versetzt zu sein, den Werth eines beliebigen Kammersystemes von diesem Gesichtspunkte beurtheilen zu können, muß man das Gesetz kennen, nach welchem sich die Gase durch das System bewegen. Bis jetzt ist, so viel ich weiß, nur eine hervorragende Theorie über die Bewegung der Gase durch die Bleikammern bekannt geworden, nämlich die von Schwarzenberg, wonach sich die Gase in horizontalen Schichten von der Decke zum Boden der Kammer bewegen sollen. Diese Theorie, deren Richtigkeit er fest erwiesen zu haben glaubt (vgl. Bolley: Chemische Technologie, Bd. 2 S. 365), wird auch jetzt noch von Vielen als Gesetz angesehen; wie wenig sie aber ein solches ist oder sein kann, werden wir weiter unten sehen.

<code>Schwarzenberg</code> experimentirte mit einem Kammersysteme von etwa  $1000^{\rm cbm}$  bezieh, mit der ersten Kammer dieses Systemes, deren Rauminhalt ungefähr  $^{7}/_{8}$  des gesammten Kammerraumes ausmachte. Die Eintritt- und Austritt-Temperatur der Gase dieser Kammer war je 53 und  $45,5^{\circ}$ . Aus letzterem Grunde glaubte <code>Schwarzenberg</code> berechtigt zu sein,

durch die Beobachtung der Temperatur an verschiedenen Stellen der Bleikammer einen Schluss auf die relative Zeit, welche vom Eintritte der Gase in die Kammer bis deren Ankunft an den betreffenden Stellen verflossen ist, ziehen zu können, indem die Gase um so kälter seien, je länger sie in der Bleikammer zugebracht haben. Nun ist aber die Temperaturveränderung der Kammergase von zwei Umständen abhängig: von der abkühlenden Wirkung des die Kammer begrenzenden Raumes und vor Allem von der durch die Reaction der Schwefelsäurebildung entbundenen Wärme. Letztere ist so groß, daß, falls keine Abkühlung vorhanden wäre und die Reaction dennoch von statten gehen würde, das Gasgemenge, am Ende des Systemes angekommen, je nach dem Luftüberschusse in den Röstgasen eine Temperatur von 700 bis 9000 haben müßte. Wenn nun die Gase in wagrechten Schichten herabsinken möchten, so würden die in der Mitte jeder Schicht gelegenen Gasmengen, welche ja keiner Abkühlung ausgesetzt sind, eine weit höhere Temperatur haben als die an die Kammerwände grenzenden Gasmengen derselben Schichten, obgleich sie nichts desto weniger gleichzeitig mit ersteren in die Kammer getreten wären. Der oben angeführte Schluss Schwarzenberg's muss also ganz falsch sein, wenn seine Theorie richtig sein soll. Seine Theorie kann aber aus demselben Grunde nicht richtig sein, da im entgegengesetzten Falle im Inneren der Kammer eine sehr viel höhere Temperatur herrschen müßte als in den den Kammerwänden zunächst gelegenen Theilen derselben, was unbedingt senkrechte Strömungen nach oben im Inneren der Kammer, nach unten an den Kammerwänden hervorrufen würde, da bei solchen Umständen die Gase nicht im Gleichgewichte bleiben können.

Eben so wenig zutreffend ist die Beweisführung Schwarzenberg's in ihren übrigen Theilen. So sagt er beispielsweise (a. a. O. S. 368), "die oben beschriebene Art der Fortbewegung des Gasgemenges in der ersten Kammer kann, wie schon erwähnt, nur eine Folge der Zunahme des specifischen Gewichtes sein", und berechnet, um zu zeigen, daß wirklich eine Zunahme des specifischen Gewichtes im Laufe des Prozesses stattfindet, die Dichtigkeit der Gase am Eintritte in die erste Kammer bei der Temperatur von 530 und am Ende des Systemes bei 200 (also nicht am Ende der ersten Kammer bei 45,50, auf welche sich seine Beobachtungen beziehen). Das Gewicht von 1¹ Gasgemenge am ersteren Punkte berechnet er zu 1g,163, am zweiten zu 1g,169. Es findet also, in den von ihm gewählten Grenzen, wirklich eine geringe Zunahme des specifischen Gewichtes statt. Da nun aber eine Abkühlung der Kammergase von 53 bis auf 200 in einer Kammer wohl nie vorkommt, so wollen wir untersuchen, ob dasselbe auch für die Temperaturgrenzen 53 und 45,50 zutrifft, welche in der Schwarzenberg'schen Kammer vorkamen. Da $7_8$  des gesammten Kammerraumes auf die erste fielen und das System ohne Gay-Lussac-Thurm arbeitete, so kann man annehmen, dass die Schwefel-

säurebildung in der ersten Kammer zu Ende ging, die Zusammensetzung des Gasgemenges also am Ausgange der ersten Kammer im Wesentlichen so war wie am Ende des Systemes, also nach Schwarzenberg aus 95 Proc. Stickstoff und 5 Proc. Sauerstoff bestand, welche mit Wasserdampf gesättigt waren. Nach Schwarzenberg wiegt 11 eines solchen Gases trocken bei 760mm und 00 1g,2649. Aus je 11 desselben bildet sich aber bei unverändertem Druck, durch Sättigung mit Wasserdampf bei der Temperatur von 45,50, bei welcher die Spannung des letzteren 75mm beträgt =  $(273 + 45.5)760: 273(760 - 75) = 1^{1}.294$  Wasserdampf wiegen aber bei 45,50 und 75mm Spannung 0g,0874, 11,285 mit Wasserdampf gesättigten Gases also 1,2649 + 0,0874 = 19,3523 und 11 daher 15,045. Vergleicht man nun diese Zahl mit der von Schwarzenberg gefundenen 15,163, welche das Gewicht von 11 in die Kammer frisch eintretenden Gasgemisches ausdrückt, so ersieht man, dass das specifische Gewicht der Gase im Laufe des Prozesses bedeutend abnimmt, also von einem schichtenweisen Herabsinken keine Rede sein kann. Diese Folgerung bleibt in Kraft, selbst wenn in den aus der ersten Kammer tretenden Gasen 1 Vol.-Proc. Schwefligsäure enthalten wäre, was bei regelmäßigem Kammergange bei Schwarzenberg durchaus nicht der Fall gewesen sein konnte.

Meiner Ansicht nach sind die Strömungen, denen das Gasgemenge in den Bleikammern unterworfen ist, folgende: Die Röstgase kommen, nachdem sie in die Kammer eingetreten, in eine Mischung von Gasen, deren Temperatur und Zusammensetzung sich von ersteren nur sehr wenig unterscheiden, deren Dichtigkeit also der ihrigen ungefähr gleich Sie breiten sich daher am Vorderende der Kammer aus 1 und bewegen sich in Folge des Zuges langsam durch den ganzen Querschnitt der Kammer gleichmäßig nach dem entgegengesetzten Ende der Kammer. Da die Gase gleich beim Eintritt in die Kammer sich in zur Schwefelsäurebildung günstigen Verhältnissen befinden, so geht letztere regelmäßig an allen Punkten eines zur Kammerlänge senkrechten Querschnittes ungefähr gleichmäßig - anfangs schnell, dann immer langsamer - vor sich. Die Wärme, welche durch die Reaction entbunden wird, gibt im Inneren der Kammer die Temperaturerhöhung; an den Seitenwänden und der Decke wird sie dagegen dem um die Kammer liegenden Raume übermittelt, ohne Temperaturerhöhung hervorzubringen. Die so entstehende Differenz in der Temperatur, also auch im Volumengewicht, hat ein Aufsteigen der Gase in der Mitte der Längsrichtung und ein Herabsinken derselben an den Seitenwänden der Kammer zur

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Man findet allgemein die Meinung verbreitet, das Gasgemenge steige beim Eintritt in die Kammer sofort zur Decke; dies ist aber eine ganz unbegründete Annahme, welche ihren Grund wohl darin hat, daß man sich anders nicht erklären konnte, warum über der Eintrittsröhre die höchste Temperatur beobachtet wird.

Folge. Da die Ursache der Temperaturdifferenz fortdauert und in allen Schichten der Kammer entlang vorhanden ist, so findet diese Bewegung durch die ganze Kammerlänge statt und wird nur nahe an den schmalen Seitenwänden etwas geändert, theils wegen der örtlichen Wirkung der Gasröhre, theils wegen der abkühlenden Wirkung dieser Wände selbst.

Ich kann meine Auffassung also folgendermaßen formuliren: Die Gase bewegen sich in vertikalen, zur Kammerlänge senkrechten Schichten vom Eintritte zum Abzugsrohre; jedes einzelne Gasmolecül aber beschreibt in der Kammer eine Schraubenlinie, deren Achse zur Kammerlünge parallel ist. Da die Temperaturdifferenz der Gasgemenge an der Decke der Kammer und am Boden derselben im Mittel auf 5 bis 60 angenommen werden kann, so ist die Abkühlung jedes Gasmolecules bei der Beschreibung einer Windung der Schraubenlinie auch 5 bis 60. Da nun aber, wie schon erwähnt, die Reactionswärme eine Temperaturerhöhung von 700 bis 9000 hervorbringen kann, so muß, falls keine Temperaturänderung der Gase eintritt, die Schraubenlinie 100 bis 150 Windungen haben. Die Reaction ist am Ende der Kammer nicht so energisch wie am Anfange derselben; daher müssen hier die Strömungen auch weniger stark und der Temperaturunterschied am Boden und an der Decke der Kammer weniger groß sein. Letzteres ist aus Schwarzenberg's Temperaturbeobachtungen klar ersichtlich.

Gegen diese Auffassung kann folgendes Bedenken erhoben werden: Da das Gasgemisch während des Prozesses leichter wird, wie oben erwiesen worden ist, so müssen außer den angeführten Strömungen noch solche stattfinden, dass die Gase am Boden nach hinten gehen, hier aufsteigen und der Decke entlang wieder nach vorn kommen. Hierauf kann entgegnet werden, daß die Kammergase gewöhnlich mit Wasserdämpfen nicht nur gesättigt sind, wie dies oben angenommen wurde, sondern in der Regel eine gewisse Menge Wasser in nebelartiger Vertheilung enthalten; daher muß das wirkliche Volumengewicht der Gase größer sein als das theoretisch bei Vernachlässigung des letzteren Umstandes gefundene. Da sich nun aber die Schwefelsäure hauptsächlich am Anfange der Kammer bildet und tropfenförmig zu Boden fällt, am Ende derselben dies aber viel weniger der Fall ist, so steht auch zu erwarten, daß an letzterem Platze die Gase mit Wasserdämpfen viel mehr übersättigt sind, da sie hier durch die Säure viel weniger getrocknet werden. Somit ist ersichtlich, dass die Gase am Ende der Kammer dennoch annähernd dieselbe Dichtigkeit haben können wie am Anfange und daß es vollkommen in der Hand liegt, oben erwähnte schädliche Strömungen nicht zuzulassen, indem man dem Kammerende mehr Wasserdampf zuleitet, was man in der Praxis, ohne sich darüber Rechenschaft zu geben, wahrscheinlich auch thut. Uebrigens hemmt die schraubengangförmige Bewegung solche schädliche Strömungen bedeutend, indem sie die Gase vom Boden zur Decke hebt und dann wieder

herabläfst; werden nun letztere im oberen Theile der Kammer auf eine gewisse Strecke nach vorn zu getrieben, so werden sie, am Boden angelangt, um eben so viel zurück bewegt, da ja hier die Strömung die entgegengesetzte Richtung hat.

Es bleibt noch zu zeigen, dass meine Theorie alle, die von Schwarzenberg eigentlich wohl keine der in der Praxis beobachteten Erscheinungen

erklärt.

Bekanntlich erscheinen die Gase gleich nach ihrem Eintritte in die Kammer als ein undurchsichtiges, von keiner bestimmten Farbe begleitetes Gemisch; später wird es immer klarer und dabei anfangs röthlich gelb, dann roth und endlich dunkelroth, hierbei oft wieder beinahe undurchsichtig. Wenn sich nun die Gase in vertikalen Schichten durch die Kammer bewegen, so muß der vordere Theil derselben undurchsichtig, der mittlere röthlich gelb, der hintere dunkelroth gefärbt sein; sinken die Gase aber in horizontalen Schichten von der Decke zum Boden, so muß das Gasgemisch auf halber Höhe der Kammer überall röthlich gelb, unten aber überall dunkelroth gefärbt sein. Ersteres beobachtet man wohl immer, letzteres wohl nie.

Hasenclever (vgl. Hofmann's Bericht über die Wiener Ausstellung 1875, Braunschweig 1875 Bd. 1 S. 179) fand die Mengen der in verschiedenen Höhen der Kammer gebildeten Schwefelsäure ungefähr gleich, Smith (vgl. Chemie der Schwefelsäurefabrikation, übersetzt von F. Bode. Freiberg i. S. 1874 S. 44) aber fand die Schwefelsäurebildung am Anfange der Kammer viel bedeutender als am Ende derselben. Beides bestätigt meine und widerlegt Schwarzenberg's Theorie.

Smith fand (a. a. O. S. 37) den Procentgehalt an Schwefligsäure im Gasgemische desto kleiner, je weiter dasselbe vom Vorderende der Kammer entfernt war. Daß in dem unter dem Eingangsrohre gelegenen Theile der Kammer nur sehr wenig Schwefligsäure enthalten war, erklärt sich dadurch, daß dort ein todter Raum vorhanden sein mußte, welchen der unter dem Gasrohre angebrachte Dampfstrahl hervorgebracht haben konnte; letzterer verursachte nicht nur eine schädliche Mischung, indem er die frischen Gase nach dem Kammerende zutrieb, sondern verhinderte diesen auch, sich zum Kammerboden herabzulassen. Die sonst bei Smith vorkommenden auffallenden Unregelmäßigkeiten in der Veränderung der Temperatur und der Zusammensetzung des Gasgemisches sind etwa nicht als Beobachtungsfehler, sondern vielmehr als Folgen einer unzweckmäßigen Dampfeinleitung aufzufassen.

Schwarzenberg's Theorie verlangt, daß das Abzugsrohr unbedingt am untersten Theile der Kammer ausmündet, und wäre es hiernach gar kein Fehler, wenn beide Gasrohre an einem Kammerende angebracht wären; ersteres wird in der Praxis zwar noch oft befolgt, letzteres aber nie; ersteres ist nach meiner Theorie eine unnöthige Verschwendung von

Blei, letzteres aber ein großer Fehler.

Da ich meine Ansicht hierdurch für hinreichend erwiesen halte, so will ich jetzt einige für die Schwefelsäurefabrikation wichtige Folgerungen daraus ziehen: Das Eintrittsrohr ist zweckmäßig auf mittler Kammerhöhe anzubringen; damit die Gase jedoch nicht mit zu großer Schnelligkeit in die Kammer dringen und die schraubengangförmigen Strömungen ganz nahe von der schmalen Vorderseite der Kammer ihren Anfang nehmen können, so muß man das Rohr konisch erweitern. Dasselbe gilt vom Abzugsrohre. Der Wasserdampf soll nicht in Strahlen, welche die Kammer der Länge nach durchdringen, eingeleitet werden, da er so eine schädliche Mischung bewirkt. Am besten wäre es, die Dampfstrahlen durch den Kammerboden eindringen zu lassen; da dies jedoch mit Schwierigkeiten verbunden ist, so schlage ich vor, den Wasserdampf an einigen Punkten der Decke je zu zwei wagrechten Strahlen rechtwinklig zur Längsrichtung der Kammer einzuleiten, um die der Schwefelsäurebildung vortheilhafte Mischung zu befördern. Jedenfalls sollen die Strahlen nicht zu scharf, also die Mündungen der Dampfrohre nicht zu klein sein. - Ein künstliches Vermischen der Gase, wie es Th. Richters (1882 243 \* 56) hervorbringt, ist unpraktisch, da man auf diese Weise die vortheilhafte Vermischung der Gase nur verderben kann. Ich bin auch schon lange der Ansicht, dass man durch ein zweckmässiges künstliches Vermischen der Gase die Leistungsfähigkeit einer Kammer erhöhen, auch wohl an Salpetersäure sparen kann, würde dies aber anders ausführen. - Wenn die Erfahrung lehrt, dass es unnöthig sei, mehrere Kammern zu einem Systeme zu vereinigen, so ist dies, vom Gesichtspunkte meiner Theorie betrachtet, sehr wahrscheinlich. Befürchtet man dennoch schädliche Strömungen, so vereinige man zwei Kammern zu einem System, wobei die zweite Kammer etwa 2mal größer als die erste ist. Hierdurch wird die Ursache dieser Strömungen (d. h. die Dichtigkeitsdifferenz der Gase jeder Kammer) um das doppelte vermindert. — Vielleicht sind die in England üblichen, am oberen Theile der Kammer angebrachten und die Kammer der Länge nach durchdringenden Strahlen von Dampf geringer Spannung dennoch zu empfehlen, da sie derartige schädliche Strömungen neutralisiren können.

## Ueber die Herstellung und Verarbeitung von Blei.

Die Bleigewinnung im Eisenhochofen und im Cupolofen bespricht G. Williger in der Berg- und Hüttenmännischen Zeitung, 1882 S. 81. Ein bedeutendes Nebenprodukt der oberschlesischen Eisenhochöfen neben dem zinkischen Ofenbruch und Gichtstaub bildet das Silber haltige Blei. Die Statistik des Oberbergamtes Breslau gibt für das J. 1880 2606<sup>t</sup> Silber haltiges Hochofenblei als Nebenprodukt von 6 Eisenhütten an, also fast ½ der gesammten Bleiproduktion im Regierungsbezirk Oppeln, die i. J.

1880 12931t im Werthe von 3833267 M. betrug, während in Preußen überhaupt im selben Jahre 79337t Blei gewonnen wurden, mit einem Erlös von 23409289 M. Die mulmigen Brauneisenerze Oberschlesiens, aus denen das Hochofenblei stammt, werden besonders in der Gegend von Tarnowitz und Beuthen als Begleiter der Blei- und Zinkerzlager der Muschelkalkformation gewonnen. Ihr Gehalt an Eisen übersteigt selten 45 und sinkt oft unter 26 Proc., welcher Satz aber die Grenze für die Verhüttung bildet. Der Bleigehalt ist oft kaum analytisch zu bestimmen, erreicht aber häufig auch 2 Proc. und mehr, besonders in den Erzen, welche die Bleilagerstätten direkt begleiten und dann besonders gern von den Hütten gekauft werden. Oefters finden sich sogar ganze Bleiglanzstufen im Brauneisensteine, welche ohne weiteres mit in den Hochofen wandern. Auch die Schlämme der Aufbereitungsanstalten einiger Bleierzgruben, welche als Eisenerz zum Theil gern gekauft werden, enthalten neben Galmei noch Bleiglanztheilchen in Menge.

Sehr reich an Blei sind die Georgenberger Eisenerzlagerstätten, in denen oft noch alte Baue angetroffen werden, die vor unbekannter Zeit daselbst jedenfalls auf Bleiglanznester geführt worden sind. Erzanalysen aus oberschlesischen Hüttenlaboratorien ergeben folgende Procentgehalte:

					Eisen	Mangan	Blei	Phosphor
Brauneisenstei	n von	Scharley			$36,\!57$	$2,\ddot{0}$	1,50	_
"	"	.,			42.8		0.95	
,,	"	,,			49,9	_	0.96	-
"	"	Beuthen	٠		29.3	7.2	$2,\!46$	
•1	12	_ ,"			30.5	3.1	0.17	
••	"	Bobrown		٠	$^{28,3}$	6.62	0.48	0,1
"	"	Tarnowit		٠	31,2	$2,\!35$	1.57	0,2
" vc	n Bot	orownik, I	ole	5 <b>n</b>	34.3	_	0.58	
27 27		"	,,		$26,\!6$	_	$0,\!30$	_

Das Blei sammelt sich bekanntlich unter dem Sohlstein in dem Andreaskreuz an, dessen Kanälen man eine solche Neigung gibt, daß das Blei in eine bis zur Mitte des Hochofens führende Rösche zusammenfliefst, in der es durch ein auf einem Plan- oder auch Treppenrost, allerdings zum Nachtheil des Sohlsteins, unterhaltenes Kohlenfeuer, welches durch das Andreaskreuz in einen seitwärts errichteten niedrigen Schornstein abgeführt wird, beständig flüssig erhalten bleibt. Zur Erleichterung der Bleigewinnung hat man bei neueren Hochöfen unter dem Andreaskreuz noch kreisrunde Kanalsysteme angelegt, welche ebenfalls in die Rösche abführen. Man zieht das Blei, welches bis unter den Rost läuft, von Zeit zu Zeit ab und hat auf diese Weise unter einem Hochofen der Redenhütte vor einigen Jahren monatlich bis 25t Blei gewonnen, in Hubertushütte unter zwei Hochöfen bis 45t; andere Hochöfen wiederum, z. B. die von Königshütte, in denen zum größten Theil Chorzower und Lagiewniker Erze verhüttet werden, liefern nur wenig Blei; im Durchschnitt erreichte die Donnersmarkhütte 10 bis 15t für Monat und Ofen.

Das Blei, welches durchschnittlich 500° Silber in 1° und aufserdem, wie neuerdings auf der Friedrichshütte nachgewiesen, so viel Gold enthält, daß es eine Scheidung desselben höchst wahrscheinlich lohnend machen würde, wird von den Eisenhütten erst nochmals in Kesseln umgeschmolzen, um es von den daran haftenden Schlacken, Chamottestücken und Aschentheilchen zu befreien, und dann in Tafeln gegossen, ehe es zum Verkauf an die Entsilberungsanstalten von Paulshütte bei Rosdzin, die jährlich etwa 1000° Hochofenblei verarbeitet, oder an die fiskalische Friedrichshütte bei Tarnowitz abgegeben wird.

Bei dem Verschmelzen des Bleies in den Kesseln bildet sich eine größere Menge Bleioxyd, welches abgezogen und auf besondere Art gefrischt wird. Man untermischt es mit Kleinkokes oder Holzkohle und bringt dieses Gemisch in ein gusseisernes Rohr, welches dann in geneigter Riehtung in einen der üblichen Pistolenröhren-Winderhitzungsapparate der Hochöfen eingeschoben wird. Bei der darin herrschenden Temperatur von 4000 siekert allmählich das Blei in untergestellte Gefäße, ohne daß große Verflüchtigung stattfindet. Denselben Prozess wendet man auch auf ein Produkt an, welches neben dem Blei besonders unter älteren Hochöfen gewonnen wird, ein Gemisch von Bleischlacke, Chamottestücken, Kohlenasehe, Blei, Glätte, Mennige u. dgl. Die Bleischlacke bildet sich aus einer Verbindung der Kieselsäure des Sohlsteins mit dem durchsickernden Blei, begünstigt durch das Feuer in der Rösche und setzt sich auf dem Boden des Andreaskreuzes ab, von welchem es von Zeit zu Zeit abgestoßen wird. Eine Analyse solcher Schlacke, die sich unter einem älteren Hochofen der Redenhütte ganz besonders häufig bildet, ergab 66,21 Proc. Blei oder etwa 93 Proc. kieselsaures Blei: der Rest war Kalk und Thonerde. Da die Schlacke sich mechanisch nur schwer von den anderen Substanzen, mit denen sie ein Gemenge bildet, trennen läfst, wurde dasselbe bisher, um wenigstens das reine metallische Blei und die Glätte daraus zu gewinnen, auch dem obigen Prozefs unterworfen, sodann der überaus bleihaltige Rest gewöhnlich auf die Halde geworfen, oder in selteneren Fällen dem Hochofen zurück gegeben. Nur die Tarnowitzer Hütte verkaufte ihn für billigen Preis an die Friedenshütte.

Neuerdings nun hat man auf der Redenhütte versucht, das Gekrätz, von welchem monatlich etwa 4 bis 5<sup>t</sup> gewonnen wurden, selbst zu verwerthen, da man sieh mit den Bleihütten über den Preis nicht einigen konnte, indem man es im Cupolofen versehmolz. Man wählte dazu einen Ofen von 3<sup>m</sup>,5 Höhe und 78<sup>cm</sup> innerem Durchmesser, in welchen der Wind aus gemeinschaftlichem Windkanal durch 6 Oeffaungen eintritt. Der Boden wurde mit einem Gestübbe von Lehm und Kokeslösche ausgestampft und eine Abstichöffnung gelassen, aus welcher das Blei beständig abflofs. Etwa 30<sup>cm</sup> darüber wurde die Schlacke von Zeit zu Zeit über ein Blechrohr in einen Schlackenwagen abgestochen. 100 Proc.

Puddelschlacke von etwa 40 Proc. Eisengehalt und 8 Proc. Kalk bildeten den Zuschlag und auf 6<sup>t</sup> der Beschickung wurde 1<sup>t</sup> Kokes genommen. Bei diesem reichlichen Brennmaterialverbrauch und gleichzeitiger

hoher Windpressung wurden allerdings in verhältnifsmäßig schneller Zeit, nämlich in etwa 20 Stunden,  $15^{\rm t}$  Bleischlacken niedergeschmolzen und fast 7<sup>t</sup>,5 Blei daraus gewonnen; jedoch zeigten sich erhebliche Uebelstände dabei. Einmal war die Bleiverflüchtigung sehr stark und außerdem bildeten sich schnell Ansätze von Eisensauen, so daß der Boden allmählich wuchs und beide Oeffnungen für Blei- und Schlackenabflus immer höher gerückt werden mußten. Die erhaltene Schlacke enthielt auch noch 1,28 Proc. Blei, welches allerdings nicht verloren ging, da die Schlacke schon ihres hohen Eisengehaltes wegen in den Hochofen zurückwanderte. Als nach ungefähr 1 Monat sich wieder etwa 4<sup>t</sup> des Materials gesammelt hatten und eine Ausbesserung des Sohlsteins noch 4<sup>t</sup> gewinnen liefs, wurde auf Grund der gemachten Erfahrungen zu einem zweiten Versuche geschritten. Als Zuschlag nahm man diesmal nur 5 Proc. Kalk und 70 Procent einer Puddelschlacke, welche 46,38 Proc. Eisen, 8,30 Proc. Mangan, 23,60 Proc. Kieselsäure und 1,9 Proc. Phosphor enthielt. Auf 400<sup>k</sup> der sorgfältig gemöllerten Beschickung nahm man 50<sup>k</sup> Kokes und die Windpressung wurde so niedrig gehalten, daß die Gicht vollständig kalt blieb und sich kein Bleirauch zeigte. Den Formen wurde eine geneigte Richtung gegeben, um die Eisenansätze am Abstich möglichst zu verhindern. Als der Vorrath an Bleischlacke erschöpft war, setzte man an deren Stelle Hochofenstaub aus den Waschkasten der Leitung zu, welcher 2,0 Proc. Blei, 6,0 Proc. Zink, 6 Proc. Eisen und sonst nur Kohlenstaub enthielt, bis kein Blei mehr erfolgte. Der ganze Prozefs dauerte nun 40 Stunden und wurden aus 8,5 des Materials 4t,1 Blei gewonnen, welches 120g Silber in 100k enthielt. Der Kaufpreis für dasselbe beträgt 24 M. für 100k Blei und 13 Pf. für 18 Silber. Die Schlacken, welche bei dem Prozess sielen, gingen wieder in den Hochofen zurück, enthielten aber diesmal nur 0,17 Proc. Blei. Die Kosten des ganzen Versahrens sind äußerst gering, da nur 4 Mann dabei beschäftigt wurden und die verbrauchten Kokes einen Werth von nur 1 M. für 100k hatten.

Structur und Zusammensetzung der Freiberger Bleischlacken. Die beim Verschmelzen der Bleierze fallenden Schlacken erscheinen nach Stelzner (Berg- und Hüttenmännische Zeitung, 1882 S. 62) nach dem Erstarren in konisch geformten, 58cm hohen und 50cm weiten gußeisernen Tiegeln bei der gewöhnlichen Bleiarbeit in der Regel als eine zusammenhängende Masse von dunkelgrünlich oder bräunlich grauer Farbe und mattem Glanze. Man kann außerdem erkennen, daß sie zum größten Theile aus dünnen Krystalltafeln bestehen, welche bald parallel, bald richtungslos geordnet sind. Während des Erstarrens bilden sich zuweilen auf den frei bleibenden Oberflächen der Schlackentiegel bis 12cm hohe Eruptions-

kegel. Bei der in einem Umschmelzen der Bleischlacken bestehenden so genannten Schlackenarbeit ist die Bildung jener Pseudovulkane nicht wahrzunehmen; wohl aber entwickeln sich im Inneren der Schlackenkegel Drusen, welche bis 10 oder 15<sup>cm</sup> Durchmesser haben können und von einem zelligblätterigen Aggregate rechteckiger Tafeln erfüllt sind.

Die Analyse I zeigt nach A. Schertel die Zusammensetzung der gewöhnlichen Bleischlacke, II die einer im Wesentlichen aus Tafeln der blätterig-zelligen Füllung des mittleren Drusenraumes eines Schlackenkegels, III die des Fayalites von Fayal zum Vergleich:

						I	II	III
Kieselsäure						20.7	28.45	29.15
Zinnoxyd							0.75	
Bleioxyd						3,9	2,50	1,55
Kupferoxyd						1.2	0,60	0.31
Eisenoxydu	1					48.8	41.98	60.95
Manganoxy	dul	l				1.4	_	0.69
Zinkoxyd						14,4	18,55	_
Thonerde						$^{2.5}$	1.31	4.06
Kalk						3.9	3.00	0.72
Magnesia						1.2	0.84	2.38
Baryt			•			0.3	1,80	_
Schwefel						4.1	1,70	
Abzug für	Scl	111	efe	·l	-	-2.0	-0.85	
-						100,4	100,63	99,81.

Die besprochenen rhombischen Tafeln, welche die Hauptmasse der Schlacken ausmachen, sind nach alledem ein normales Silicat, welches in seinen wesentlichen Eigenschaften vollständig mit demjenigen übereinstimmt, welches bei zahlreichen Schmelzoperationen der Eisenhütten entsteht und dessen Olivin- bezieh. Fayalit-Natur bereits i. J. 1822 durch Mitscherlich erkannt worden ist; nur ist der Fayalit der Bleischlacken in Folge der anderen Zusammensetzung der Freiberger Ofenbeschickung kein reines Eisenoxydulsilicat, sondern eine isomorphe Mischung von diesem letzteren mit Zinkoxydsilicat. Neben dem Fayalit zeigen die Schlackendünnschliffe undurchsichtige Körner und Lamellen, wahrscheinlich Schwefelmetalle, während die chemische Natur einer gelblichroth durchscheinenden, isotropen Substanz noch nicht ermittelt werden konnte; wohl aber fand sich in allen bis jetzt untersuchten Freiberger Bleischlacken als Einschlufs in den größeren Fayalitkrystallen ein Zinkspinell, welcher nach A. Schertel folgende Zusammensetzung hat:

			I			II
Zinkoxyd .			27,21			25.24
Eisenoxydul			12.77			15.27
Eisenoxyd			10.30			16.12
Thonerde .			50.55			43.36
			100.83			99,99.

Entkupfern des Werkbleies durch Saigerung auf den Freiberger Hüttenwerken. Nach A. Schertel muß das Werkblei der Freiberger Hütten vor dem Pattinsonprozesse Reinigungsarbeiten unterworfen werden. Die eine derselben, die Saigerung zur Entfernung des Kupfers, geschieht in einem kleinen Flammofen mit geneigtem Herde und vorn anschließendem Sumpfe. Das Werkblei mit 0,4 bis 1 Proc. Kupfer wird durch die beiden an den Langseiten befindlichen Arbeitsöffnungen nahe an die Feuerbrücke eingesetzt und bei mäßiger Temperatur zum allmählichen Schmelzen gebracht. Auf der geneigten Herdfläche läuft das geschmolzene Blei zum Sumpfe, während die an Kupfer reichen, schwerer schmelzbaren Saigerdörner auf dem Herde zurückbleiben. Die Menge der Saigerdörner beträgt 2 bis 5 Procent des vorgelaufenen Bleies und werden mit denselben 85 bis 95 Procent des Kupfers ausgeschieden. Auch die übrigen, dem Werkblei beigemengten Metalle treten theilweise in die Saigerdörner ein. Eine Post von 16 650k Werkblei von der Erzarbeit der Muldner Hütte hatte nachfolgende Procentzusammensetzung:

					V	Verkble	i		Sa	igerdörner
Silber .						0.544				0,17
Blei						_				62,40
Kupfer .						0,940				17,97
Wismuth	ι.					0,066				0
Arsen .						$0,\!449$				2,32
Antimon						0,820				0,98
Zinn .						0,210				0,04
Nickel u	$^{\mathrm{nd}}$	Κc	ba	lt		0,055				1,09
Eisen .						0,027				$0,\!43$
Zink .	١.					0,022				0,07
Schwefel						$0,\!209$				4,00
Sauersto	ff					·—				1,87
										91.34.

Beim Saigern dieses Bleies fielen 810k oder 5,1 Proc. Saigerdörner von der beigefügten Zusammensetzung; Theilchen von Schlacken, Herd und Asche bildeten den Rest. Von den Bestandtheilen des Werkbleies sind somit fast der gesammte Schwefel, 96 Proc. Niekel und Kobalt, 93 Proc. Kupfer und 25 Proc. Arsenik in den Saigerdörnern gesammelt worden, während nur 5 Proc. Antimon und 1,54 Proc. Silber in dieselben übergingen. Wismuth blieb ganz, Zinn bis auf 0,9 Proc. im abgeschmolzenen Blei.

Mit Borax geschmolzen, ergaben die Saigerdörner einen Regulus, welcher sich in 3 Schichten: Stein, Speise und metallische Masse sonderte. Die Annahme, daß Stein und Speise im Werkbleie in feiner, gleichmäßiger Vertheilung sich befinden und dann beim Abschmelzen als bereits fertige, weniger flüssige Bestandtheile zurückbleiben, erscheint nicht zutreffend, weil Stein und Speise aus den Saigerdörnern ihrer Zusammensetzung nach den beim Hochofenprozesse fallenden entsprechenden Produkten nicht nahe stehen, wie nachfolgende Analyse des Steins zeigt:

Schwefel				17,72
Blei				32,80
Kupfer				47,70
Arsen .				1,15
Nickel .	٠	٠	٠	0,25
				99,62.

Derselbe ist somit frei von Eisen und dadurch von dem Steine aus dem Hochofen verschieden. Es ist dagegen anzunehmen, daß erst beim Ausschmelzen die einzelnen gelösten Elemente zu den bei der Temperatur des Saigerofens nicht flüssigen Verbindungen zusammentreten. Speise, aus 25,68 Proc. Blei, 37,6 Proc. Kupfer, 8,6 Proc. Nickel und 27 Proc. Arsen bestehend, hat fast den ganzen Arsengehalt der Saiger-dörner in Beschlag genommen. Es darf wohl darauf hingezeigt werden, wie mächtig sich hier wieder die Affinität des Arsens zu Nickel und Kobalt erweist, da durch sie diese beiden Metalle, welche im Werkbleie nur in stärkster Verdünnung vorhanden sind, fast der ganzen Menge nach aus demselben herausgezogen und in einem Produkte vereinigt werden. in welchem sie in mehr als 150 facher Concentration erscheinen. Das dritte Produkt aus den Saigerdörnern, die metallische Masse, enthält 0,34 Proc. Silber, 1,79 Proc. Kupfer, 0,75 Proc. Arsen, 0,08 Proc. Nickel und 96,5 Proc. Blei, sonach Kupfer und Blei in dem Verhältnisse von 1:16 Atom. Es ist das an Kupfer ärmste der Produkte und nicht etwa den Kienstöcken des alten Saigerprozesses, der Entsilberung des Kupfers durch Blei, sondern vielmehr der von den Kienstöcken abfließenden Legirung ähnlich. Die Möglichkeit, durch den in Freiberg betriebenen Saigerprozess die größere Menge des Kupfers in der verhältnismäßig geringen Menge der Saigerdörner auszuscheiden, beruht also nicht auf Bildung einer Blei-Kupferlegirung, sondern ist wesentlich bedingt durch den Gehalt des Werkbleies an Schwefel und Arsen, von welchen ersterer zur Bildung von Stein, letzteres - vielleicht unter direkter Veranlassung des geringen Nickelgehaltes — zur Bildung von Speise Ursache wird. (Nach dem gef. eingesendeten Sonderabdruck aus dem Jahrbuch für das Berg- und Hüttenwesen in Sachsen, 1882.)

Raffiniren des Bleies in Przibram. Nach A. Exeli (Oesterreichische Zeitschrift für Berg- und Hüttenwesen, 1882 S. 15 und 186) ergaben die Analysen der in den Przibramer Hütten verarbeiteten Erze folgende Gehalte:

Schwefelblei .									55 bis 56 Proc	
Schwefelzink.									7 bis 8	
Schwefelantimon	ì								1.6 bis 1.7	
Schwefelsilber									0.33	
Schwefelkupfer	٠	٠			•				0,1	
Schwefeleisen	•	٠	•		٠	•			3,5	
Schwefelarsen	•	٠	٠	٠	٠	٠	٠		0.9	
Eisencarbonat	٠	•	•	٠	٠	•	٠	•	9,7	
Mangancarbonat Nickel, Kobalt,	117	ian		ь.	Ċ			•	1,5	
Titoker, Robart,	* *	1211	1111	ц,	∪a.	um	uai	11	Spur	

Die Erze werden in 14<sup>m</sup> langen und 2<sup>m</sup>,5 breiten Fortschauflungsöfen geröstet, wobei 1<sup>t</sup> in 6 Stunden, also 4<sup>t</sup> für Tag und Ofen durchgesetzt werden. Die Abröstung erfolgt bis zu vollkommenem Flusse, worauf die gerösteten Erze mit den entsprechenden Zuschlägen im Hochofen gegichtet werden. Während früher alles Werkblei abgetrieben und das

Handelsblei, welches 0,01 Proc. Silber und darüber enthielt, durch Verfrischen der beim Treiben gefallenen Verschleifsglätte erzeugt wurde, hat man es jetzt in der Hand, direkt entweder auf Handelsglätte, oder auf Handelsblei hinzuarbeiten und wird letzteres viel ärmer an Silber dargestellt.

Wenn ein größeres Ausbringen an Blei und weniger Glätte erzielt werden soll, so wird das Werkblei der Entsilberung nach *Pattinson* unterzogen. Seit etwa 1 Jahr geht diesem Prozesse die Saigerung des Werkbleies voraus; in 24 Stunden werden 12:,75 Werkblei auf diese Weise entkupfert, wobei im Mittel 94 Proc. Blei und 6 Proc. Saigerdörner nebst Tiegelabstrich erhalten werden. Je nach der Beschaffenheit des zu verarbeitenden Werkbleies wechselt der Kupfergehalt von 0,7 bis 0,1 Proc. und werden durch den Saigerprozefs 80 bis 90 Procent des Kupfergehaltes aus dem Werkblei in die Saigerdörner übergeführt.

Das gesaigerte Blei gelangt nun zum Pattinsoniren. In Przibram ist das Zweikesselsystem eingeführt und sind 3 Batterien vorhanden. Eine Batterie hiervon besteht aus einem Krystallisirkessel und einem Einschmelzkessel, die beiden anderen Batterien aus einem Krystallisirkessel und je zwei Einschmelzpfannen, welche den Einschmelzkessel ersetzen. Exeli hat bewegliche Einschmelzpfannen eingeführt, welche leichter zu handhaben und binnen wenigen Minuten auszuwechseln sind, während das Auswechseln der Einschmelzkessel umständlich und lästig ist. Diese Pfannen halten ungefähr 40 Tage, die Krystallisirkessel etwa 120 Tage. Der Einschmelzkessel faßt 10<sup>t</sup>, je eine Einschmelzpfanne 7<sup>t</sup>, der Krystallisirkessel 20<sup>t</sup> Blei.

Um den Krystallisationsprozess zu befördern und das Eisen, Antimon u. dgl. möglichst zu oxydiren, wird in das flüssige Bleibad Wasserdampf eingeleitet und die Krystallbildung derart geregelt, daß man 2/3 Krystalle und 1/3 Lauge erhält. Sobald das zu verarbeitende Blei im Einschmelzkessel oder in den Pfannen eingeschmolzen ist, wird dasselbe in den Krystallisationskessel abgelassen, die Krystallisation durch Einleiten von Wasserdampf und Abkühlen mit Wasser eingeleitet und dieses so lange fortgesetzt, bis sich so viel Krystalle gebildet haben, daß der Dampf kaum mehr aufwallt. Das angereicherte Blei, Lauge, wird nun durch eine am Kessel angebrachte Hebelvorrichtung in Schüsseln abgelassen; die an Silber ärmeren Krystalle bleiben dagegen im Kessel und werden eingeschmolzen, worauf die Kesselfüllung wieder mit dem fehlenden Blei von gleichem Silbergehalte aus dem Einschmelzkessel ergänzt wird. Nur in dem Falle, wenn die zur Ergänzung der Kesselfüllung nothwendigen Bleie nicht vorhanden sind, oder aber, wenn man das zu erzielende Armblei bereits erhalten hat, werden die Krystalle abgelassen. Dies wiederholt sich fortwährend und, nachdem immer Bleie von gleichen Gehalten von den früheren Verarbeitungen, sowohl Lauge als Krystalle, zur weiteren Verarbeitung gelangen, erhält man einerseits Reiehblei mit

bis zu 1,3 Proc. Silber und andererseits Armblei mit nur 0,001 Proc. Das Reichblei gelangt zum Treiben, das Armblei zum Raftiniren. Während der Krystallisation wird in den oberen Kesseln Blei für die nächste Krystallisation vorbereitet. In 24 Stunden werden 6 bis 7 Operationen durchgeführt. Die allmählich erfolgende Anreicherung des Bleies ergibt in Przibram folgende Haltstufen:

Armblei	mit	0,001 Proc. Silber	7. Haltstufe		mit	0,080 Proc. Silber
1. Haltstufe		0,002	8.			0.150
2.		0,004	9.			0.280
3.		0,008	10.			0.530
4.		0,013	11.			0.900
5.		0,024	endlich Reichbl	ei		1.300
6.		0,044				- 1000

Obwohl schon durch die Einwirkung des Wasserdampfes das im Blei enthaltene Antimon oxydirt wird, so bleibt in den Armbleien doch noch ein Theil Antimon zurück, dessen Entfernung noch zum Schlufs in einen Flammofen bei Luftzutritt erfolgt. Das auf diese Weise raffinirte Armblei wird nach erfolgtem Umschmelzen als raffinirtes Weichblei in den Handel gebracht. Wismuth läfst sich auf keine Weise entfernen und bleibt im Blei; erst beim Treiben geht ein Theil davon in die letzte Glätte. Mit den in Przibram bestehenden 3 Batterien können jährlich 1800<sup>t</sup> raffinirtes Pattinson-Weichblei erzeugt werden.

Der Pattinsonbetrieb wurde in Przibram wesentlich dadurch vervollkommnet, daß der Krystallisirkessel mit einer heizbaren Haube versehen ist, wodurch das Anhaften des Bleies an den Wänden der Haube verhütet wird, und daß diese nicht mehr wie früher mehrere, sondern jetzt nur 2 Oeffnungen besitzt, wodurch die Arbeiter gegen den aus dem Kessel in sehr feinem Zustande außteigenden Bleistaub mehr geschützt werden. Durch Einführung der beweglichen Einschmelzpfannen wird die Operation in so fern beschleunigt, als man gleichzeitig für 2 Krystallisationen Blei vorbereitet. Die Feuerung bei den Einschmelzpfannen ist derart angelegt, daß dieselben von der Flamme nicht direkt getroffen werden, wodurch die Dauer derselben eine längere wird.

Das Przibramer Weichblei hatte i. J. 1881 folgende Zusammen-

									C
setzung:					I				II
	Silber .				0.00170				
	Kupfer .				0.00119				0.0010
	Wismuth				0.00185				0.0021
	Antimon				0,00320		Ċ		0.0025
	Eisen				0.00117		Ĭ.		0.0010
	Zink				0.00128		Ċ		0.0013
	Nickel .				Spur	Ċ	•	Ċ	Spur
	Blei als Re	est			99,98961		•	•	99.9886
				•	100,00000	•	•	•	99,9965.
					100,00000				99.9900.

# Die Verarbeitung von Melasse mittels Strontian.

Dubrunfaut (1850 117 139) machte bereits den Vorschlag, Zucker aus der Melasse mittels Strontian oder Baryt abzuseheiden, und Stammer (1862 163 225. 1863 167 136. 207) zeigte, daß bei der Verarbeitung der Melasse mittels Strontian ein erheblich reineres Produkt erzielt werde als mittels Kalk, glaubte aber, dass das Verfahren wegen der sehwierigen Beschaffung des Strontians aussichtslos sei, während die Zuckerraffinerie in Dessau Strontianit mit Erfolg verwendete (vgl. 1877 225 108); ihr Verfahren wurde aber nicht bekannt. Inzwischen hatte Jünemann (Organ für Rübenzucker-Industrie in Oesterreich, 1881 S. 705) am 20. September 1866 die Verarbeitung der Melasse mittels Strontiumhydrat patentirt erhalten. Die siedend heiße Melasse wurde in eine siedende Strontianlösung gegeben, der Niederschlag mit kochendem Wasser gewasehen, das gereinigte Saccharat mit Kohlensäure zerlegt. — A. Drevermann in Berlin (D. R. P. Kl. 89 Nr. 7592 vom 8. März 1879) machte dann den Vorsehlag, statt der Fällung eines basischen Kalksaecharates aus spirituöser Lösung in entsprechender Weise Strontian oder Baryt anzuwenden (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1879 S. 742. 1881 S. 705.)

C. Scheibler in Berlin (D. R. P. Kl. 89 Nr. 15385 vom 24. Juli 1880) läfst zunächst die Melasse mit Wasser verdünnen, und zwar hängt der Grad dieser Verdünnung von der Zusammensetzung und dem Zuckergehalt der Lösungen, sowie hauptsächlich von der nöthigen Menge des anzuwendenden Aetzstrontianes ab. Letzterer wird in Ueberschufs angewendet und zwar in solchem Verhältnifs, daß auf 1 Molecül des vorhandenen Zuckers 3 Mol. Strontian kommen.

Die erhaltene Lösung wird nun bis zum Siedepunkt erhitzt, wobei alsbald die Ausscheidung des Strontiumsaccharates erfolgt. Beschleunigt und vermehrt wird diese Ausscheidung, wenn man gespannten Dampf anwendet, die Lösung also mehr oder weniger über 1000 hinaus unter Umrühren erhitzt. Das Strontiumsaccharat scheidet sich hierbei als ein sehweres, sandiges Pulver aus, welches nicht, wie das entsprechende Caleiumsaccharat, eine gelatinöse und voluminöse Beschaffenheit hat, sondern dicht ist, sich aus der Lösung raseh absetzt und sich leicht abfiltriren läßt.

Die Abscheidung des aus den Lösungen gefällten Strontiumzuckers, während die Lösungen noch siedend heißs sind, geschieht am besten mit Filterpressen, in welche man die heiße Masse unter Dampfdruck hineintreibt. Das von der Nichtzuckerlauge befreite Strontiumsaccharat kann nun, im Wasser vertheilt, mit Kohlensäure zerlegt werden, wobei unlösliches kohlensaures Strontium entsteht und der Zucker frei wird. Man trennt dann beide abermals mittels Filterpressen und bringt die Zuckerlösung in bekannter Art zur Krystallisation. Man kann jedoch

aus dem Strontiumsaccharat vorher einen Theil des Strontiums als Strontiumhydrat in krystallisirter Form abscheiden und für sich gewinnen, so daß man nur den Rest durch Kohlensäure von dem Zucker auszuscheiden hat. Das Strontiumsaccharat ist nämlich eine nur in der Siedehitze beständige Verbindung, welche in Berührung mit Wasser und bei sinkender Temperatur allmählich in ein weniger basisches Saccharat und in frei werdendes Strontiumhydrat zerfällt. Wenn man daher das gewonnene Saccharat in warmem Wasser vertheilt und allmählich erkalten läßt, so krystallisiren an den Gefäßswänden namhafte Mengen von Strontiumhydrat aus, von welchen die Lauge zur weiteren Verarbeitung abgelassen werden kann.

Die bei der beschriebenen Gewinnung des Strontiumsaccharats abfallenden Laugen, welche nahezu den gesammten Nichtzucker der verarbeiteten Melassen u. dgl. enthalten, lassen den überschüssig angewendeten Aetzstrontian beim Erkalten unter Abhaltung der atmosphärischen Kohlensäure wieder als Strontiumhydrat auskrystallisiren, der dann bei einer nachfolgenden Operation wieder direkt verwendet werden kann. Zuletzt werden sie dann ebenfalls mit Kohlensäure saturirt, um den noch gelösten Strontian als kohlensaures Strontium zu gewinnen, welches durch Glühen wieder in Aetzstrontian übergeführt wird.

Man kann das Strontiumsaccharat auch zum Scheiden des Rübensaftes benutzen.

Nach ferneren Mittheilungen Scheibler's in seiner Zeitschrift, 1882 Bd. 8 S. 2 geschieht in der nach seinem Verfahren arbeitenden Zuckerraffinerie Rositz bei Altenburg die Fällung des Zuckers als schweres, sandiges, sich leicht absetzendes Strontiumsaccharat in offenen Pfannen, welche mit einem Rührwerk und am Boden mit einer offenen Dampfschlange versehen sind. Von der 10- bis 13 procentigen Strontianlösung wird eine bestimmte Menge unter fortwährendem Kochen durch Zugabe krystallisirten Strontiumhydrates in den Pfannen auf eine Concentration von etwa 20 bis 25 Proc. gebracht. Alsdann gibt man ungefähr die Hälfte der zu verarbeitenden Melasse zu, verstürkt das Kochen, fügt demnächst unter fortdauerndem Umrühren das noch fehlende Strontiumhydrat zu, um nach geschehener Auflösung desselben die andere Hälfte der Melasse ebenfalls einzutragen und schließlich noch durch weiteren Zusatz von Strontiumhydrat die Alkalität der Flüssigkeit auf 12 bis 14 Proc. zu bringen. Wenn man bei dieser Reaction auf 1 Th. Zucker der Melasse ungefähr 2,5 Th. SrO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>.8H<sub>2</sub>O, d. i. auf 1 Aeq. Zucker der Melasse etwas mehr als 3 Aeq. Strontiumhydrat verbraucht hat, so ist der Zucker der Melasse so vollständig als Strontiumsaccharat ausgefällt, daß die davon abfiltrirten Nichtzuckerlaugen bei der Polarisation nur noch 0,3 bis 0,8 Proc. Zucker zeigen. Die Art, das Strontiumhydrat und die Melasse in zwei und mehr Fractionen statt auf einmal in die Fällungspfannen einzutragen, hat den Vortheil, daß alsdann die ganze Reaction

sich in einer viel geringeren Gesammtmenge von Flüssigkeit, also in einer bedeutend concentrirteren Lösung vollziehen läßt. Das frisch gefällte Strontiumsaccharat hat die Neigung, beim Stehenlassen rasch und vollständig zu Boden zu sinken, so daß die überstehende dunkelbraune Mutterlauge, welche fast die gesammten Nichtzuckerstoffe enthält, völlig klar erscheint. Innerhalb dieser Mutterlauge zeigt das abgesetzte Saccharat eine hellbraune Färbung; im abfiltrirten und ausgewaschenen Zustande ist es dagegen nur strohgelb bis fast weiß.

Die Fällungspfannen der Rositzer Zuckerfabrik sind so groß, daß sie leicht bis zu 300k Melasse in einer Operation zu verarbeiten gestatten. Zur Verdünnung dieser Melasse werden bis etwas über 3¹ der erwähnten Strontianlösung für 1k Melasse aufgewendet und der überdies erforderliche Aetzstrontian in der Form krystallisirten Salzes zugegeben.

Nach dem Fertigkochen der Masse gelangt dieselbe zur Trennung des gefällten Saccharates von der Nichtzuckerlauge durch den geöffneten Ablafshahn in eine Zulaufrinne und aus dieser auf die einzelnen etwas tiefer gelegenen Absaugefilter. Diese haben die Gestalt eines halben hohlen Cylinders, sind aus Eisen construirt und in der Richtung der Längsachse um eine gewisse Größe drehbar. Die offene Seite derselben ist mit gufseisernen durchlochten Platten verschlossen, worauf ein Drahtgeflecht von der Größe der ganzen Siebfläche lagert, über welchem ein Filtertuch aus starker Leinwand ausgespannt ist. Die ganze Siebfläche ist von einem aufgesetzten Rahmen oder Rand von gewisser Höhe umgeben, welcher am äufseren Umfange durch zahlreiche Klemmschrauben an den Cylinder festgeschraubt wird und zugleich das Filtertneh einklemmt. Der Hohlraum unterhalb dieser Siebfläche steht durch eine mit einem Absperrhahn verschene Rohrleitung mit der Luftpumpe in Verbindung, so dass dieser Hohlraum mehr oder weniger luftleer gepumpt werden kann. Aufserdem ist dieser Raum noch mit einem Luftzulaßhahn, sowie in seinem tiefsten Theile mit einem Hahn zum Ablassen der Flüssigkeit versehen.

Zur Trennung des Saccharates aus der gekochten Masse läßt man letztere aus der erwähnten Zulaufrinne durch Lüftung des Stöpsels auf die horizontal gestellte Siebfläche eines Absaugefilters bis nahe zum Rande des das Filter umgebenden Rahmens laufen, während man gleichzeitig den Hahn zur Luftpumpe öffnet. Alsbald dringt in Folge der Wirkung der Luftleere die braune Nichtzuckerlauge durch das Sieb in den Hohlraum des Cylinders, während das Saccharat auf dem Leinwandfilter zurückbleibt. Erscheint dieses an seiner Oberfläche trocken, so wird der Hahn zur Luftpumpe abgestellt und der Luftzulaßhahn, sowie demnächst der Ablaufhahn am tiefsten Punkte geöffnet, worauf die abgesaugte Nichtzuckerlauge in die untere dafür bestimmte Rinne abfließt und aus derselben in besondere Krystallisationsgefäße zum Auskrystallisiren des Strontianüberschusses sich ergießt. Zum Auswaschen

des auf der Filterleinwand abgelagerten Saccharates liegt oberhalb der Absaugefilter eine Rinne, aus welcher die erforderliche kochend heiße Waschflüssigkeit durch Oeffnen eines Kegelventiles auf das Saccharat gelangt. Diese Waschflüssigkeit, welche entweder aus heißem Wasser, oder zweckmäßiger aus einer sehr heißen 10 procentigen Strontianlösung besteht, wird nun durch das Saccharat und die Filterleinwand hindurch in den Hohlraum des Absaugecylinders abgesaugt. Die hierbei entfallende Decklauge, welche in die dafür bestimmte Ablaufrinne und aus derselben in ein Montejus fließt, wird wieder an Stelle der 10 procentigen Strontianlauge in die Kochpfannen geleitet; sie enthält 10 bis 12 Proc. Strontian und 0,2 bis 0,7 Proc. Zucker, welche also nicht verloren gehen, da die Lauge in den Rundbetrieb zurückkehrt.

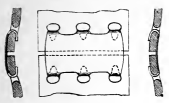
Das auf dem Absaugefilter zurückgebliebene Saccharat ist meist nach 1 maliger Waschung rein. Ist eine herausgehobene Probe des Filterkuchens nicht schwach strohgelb bis weiß, sondern zeigt braune Streifen von noch vorhandener brauner Nichtzuckerlauge, so wird eine zweite Decke gegeben. Bei den Arbeiten in dieser Station sind die Massen und Decklaugen so heifs wie möglich zu halten und darf die Masse zumal in der Zuflussrinne nicht zu lange stehen, oder gar darin erkalten. Das auf den Absaugefiltern hinterbleibende reine Saccharat wird mit flachen Holzschaufeln in einzelnen Stücken von dem Filtertuche abgehoben, was leicht zu bewirken ist, und in länglich flache, viereckige Kasten eingelegt, welche an beiden Enden mit Handgriffen zum Zu- und Abtragen versehen sind. Ehe die Saccharatstücke in die Kasten eingelegt werden, gibt man etwas Wasser in letztere, um Boden und Wände derselben anzufeuchten, damit das Saccharat nicht anhaftet. Nach Einfüllung des Saccharates, welches höchstens die halbe Höhe der Kasten einnehmen soll, wird dasselbe mit kalt gesättigter d. h. etwa 2 procentiger Strontianlösung übergossen, bis es davon möglichst überdeckt ist. Die so beschickten Kasten werden nun je nach den Umständen in der Zahl von 30 bis 60 Stück auf besonders dazu construirte Wagen in Reihen neben und über einander gestellt und die beladenen Wagen auf Schienen in die Kanäle des Kühlhauses geschoben.

(Schlufs folgt.)

## Auslenkbarer Pferdebahnwagen.

Die Noell'sche Waggonfabrik in Würzburg hat auf der Bayerischen Landesausstellung in Nürnberg 1882 einen Pferdebahnwagen ausgestellt, welcher das Ausweichen vor einem auf demselben Geleise entgegen kommenden Wagen ohne Weiche und Nebengeleise ermöglicht. Der Wagen wird nämlich auf dem Geleise durch ein vor den Vorderrädern herlaufendes und in die Spur zwischen den Schienen eingreifendes fünftes Rad erhalten, während die vier Haupträder des Wagens keine Spurkränze besitzen. Wird das Leitrad, welches in einem auf der vorderen Radachse sitzenden Gabelhebel gelagert ist, vom Kutscher ausgehoben, so kann der Wagen beliebig die Schienen verlassen und auf das Straßenpflaster ausweichen. Solche Wagen sollen in Hamburg und Lissabon zu erfolgreicher Anwendung gelangt sein. Zwar wird das Ausweichen eine erhöhte Anstrengung der Bespannung mit sich bringen; doch mag diese — als eine bloß zeitweilige — immerhin zuläßig sein.

#### Riemenverbinder von Fr. zur Nedden und Teschendorf in Berlin.



Der vorliegende Riemenverbinder (\* D. R. P. Kl. 47 Nr. 18399 vom 2. December 1881) setzt gelochte Riemenenden voraus, bedingt also hierdurch eine Verschwächung der Verbindungsstelle. Der platte Körper des Riemenverbinders läuft beiderseits in Haken aus, welche in die entsprechenden Löcher der Riemenenden von oben oder von unten eingehakt werden. Der Verbinder ist einfach zu

handhaben und billig herzustellen. (Vgl. die Riemenverbinder 1881 240 \* 339.)

### Selbstthätige Fernsprechvermittelungsstellen.

Zur Ausführung der von den Theilnehmern einer Fernsprechanlage gewünschten Leitungsverbindungen muß auf der Vermittelungsstelle stets ein Beamter anwesend sein. In kleinen Orten, wo nur eine geringe Zahl Theilnehmer vorhanden ist, oder in Fabrikanlagen mit einer beschränkten Zahl Fernsprechstellen wird der Betrieb derselben durch die Unterhaltung eines besonderen Beamten nicht unwesentlich vertheuert. Zur Ersparung von Betriebskosten hat man sich bemüht, Apparate herzustellen, welche die erforderlichen Leitungsverbindungen selbstthätig ohne Mitwirkung eines Beamten ausführen. Die vorjährige Pariser Ausstellung hat 3 solche Apparate gebracht, welche nach der Lumière électrique, 1882 Bd. 6 \* S. 272, 299 und 478 folgende Einrichtung besitzen: Gebrüder Connolly und Mac Tighe wollen mit ihrem Apparate folgende Bedingungen erfüllen: 1) Im Ruhezustande liegen sämmtliche Leitungen in der Vermittelungsstelle an Erde. 2) Die Verbindung von zwei beliebigen Leitungen mit einander erfolgt unter Trennung von der Erde möglichst unmittelbar, d. h. es bleiben nur die Elektromagnete eingeschaltet, welche zur späteren Aufhebung der Verbindung nothwendig sind. 3) Zwei mit einander verbundene Leitungen können durch eine dritte nicht gestört werden. - Leduc hat seinem im November 1880 in Belgien patentirten Apparat eine minder umfängliche Aufgabe gestellt, nämlich: 1) dals die Centralstelle C nach Belieben mit jedem Theilnehmer in einem Nebennetze N sprechen kann; 2) dass jeder dieser Theilnehmer in N mit der Centralstelle C sprechen kann und demnach mit allen an C angeschlossenen Theilnehmern; 3) dass je zwei beliebige Theilnehmer in N unter sich sprechen können. — Der Apparat von V. Bartelous in Brüssel (\* D. R. P. Kl. 21 Nr. 15561 vom 17. August 1880) zeigt in seinen Theilen und der Gesammtanordnung einige Aehnlichkeit mit dem Apparate von Leduc.

Ein mit den genannten Einrichtungen verwandter, hier anzuschliefsender Apparat ist an G. Westinghouse in Pittsburg, Nordamerika (\* D. R. P. Kl. 21 Nr. 15276 vom 31. Juli 1880) patentirt worden. Mittels desselben sollen beim telephonischen Verkehr mehrerer Stationen, deren Entfernung von einander geringer ist als die jeder einzelnen von der Centralstation, die langen Leitungen von letzterer nach jeder einzelnen Station erspart werden. Der Apparat wird zwischen einer solchen Gruppe von Stationen und der Centralstation möglichst nahe an ersterer eingeschaltet, so dass nur eine lange Leitung nach der Centralstation erforderlich ist. Er enthält eine Reihe neben einander stehender Elektromagnete. Von jedem Theilnehmer der Gruppe wird ein Leitungsdraht durch je einen der Elektromagnete geführt. Sendet ein Theilnehmer einen Strom durch seinen Elektromagnet, so zieht derselbe seinen Anker an und hakt so eine Fallscheibe aus, welche die Einschaltung nach der Centralstation hin veranlafst, zugleich aber auch mit einem an ihr befindlichen Arme in einem ihr entsprechenden schiefen Einschnitt einer vor der Fallscheibenreihe liegenden wagrechten Stange eintritt und die Stange so weit nach rechts verschiebt, dass die Arme aller anderen

Stangen nun nicht mehr ihren Einschnitten, sondern der vollen Kante der Stange gegenüber liegen, die Fallscheiben also nicht vollständig fallen können. Die Centralstation kann sich auch mit jedem Theilnehmer in der Gruppe verbinden; dies geschieht durch eine entsprechende Anzahl elektrischer Ströme, welche mittels des Ankerhebels eines Elektromagnetes und eines von einem Triebwerke getriebenen Steigrades eine Welle schrittweise in Umdrehung versetzen, worauf für jede Fallscheibe eine Scheibe mit Contactstift befindlich ist, welcher bei einer gewissen Stellung der Scheibe eine Contactfeder berührt. Jede dieser Scheiben löst bei vollendetem Umlaufe der Welle ihre Fallscheibe wieder ein. Auch wenn sich die Centralstation mit einem der Theilnehmer verbindet, wird die wagrechte Stange nach rechts verschoben und dadurch das Dazwischentreten eines anderen Theilnehmers ausgeschlossen. Soll endlich jeder Theilnehmer in einer Gruppe sich selbst ohne Vermittelung der Centralstation mit jedem anderen Theilnehmer in seiner Gruppe verbinden können, so muß auch er die erwähnte Welle mittels des Elektromagnetes um die nöthige Anzahl Schritte drehen können.

### Herstellung reiner Kohle für elektrische Beleuchtung.

Die Herstellung reiner, von Aschentheilen freier Kohle kann geschehen durch Behandlung der fein zertheilten Kohle mit trockenem Chlorgas bei heller Rothglühhitze, wobei nach Jacquelain (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 873) Kieselsäure, Thonerde, Magnesia, sowie die Alkalien und Metalloxyde als Chloride verflüchtigt werden, während der in der Kohle vorhandene Wasserstoff als Salzsäure entweicht. Erleichtert wird das Verfahren bei Verarbeitung größerer Mengen dadurch, daß man das trockene Chlor auf die in dünne prismatische Stücke zerschnittene Retortenkohle 30 Stunden lang einwirken läßt und dabei die Temperatur auf helle Weißglut steigert. Um dann die dadurch porös gewordene Kohle wieder dicht, leitungsfähig und schwer verbrennlich zu machen, leitet man über die glühenden Kohlenstücke langsam die Dämpfe von schwerem Theeröl, wodurch innerhalb der Kohle eine Abscheidung von Kohlenstoff stattfindet.

Werden die Kohlenstäbehen mit schmelzendem Natron behandelt, so werden Kieselsäure und Thonerde als Natriumsilieat und Natriumaluminat gelöst und durch nachfolgendes Waschen mit heißem destillirtem Wasser entfernt. Eisenoxyd und die übrigen Aschenbestandtheile werden dann durch Behandeln mit Salzsäure und nachfolgendem Waschen mit reinem Wasser ausgezogen.

Als einfachste Reinigung emptiehlt *Jacquelain* die Retortenkohle 2 bis 4 Tage lang bei gewöhnlicher Temperatur in verdünnte Fluorwasserstoffsäure zu legen, dann gut auszuwaschen und bei hoher Temperatur in feuerfesten Röhren einige Stunden hindurch langsam Theeröldämpfe darüber zu leiten.

### Ueber den Aschengehalt des Zuckerrohres.

W. Knop hat den Aschengehalt eines von Pilzmycelium durchsetzten Zuckerrohres aus Pernambuco untersucht. Das Rohr enthielt 80 Proc. Wasser; 100 Th. Trockensubstanz ergaben:

 Kieselsäure
 0,81 Th.

 Phosphorsäure
 0,07

 Schwefelsäure
 0.08

 Chlor
 0,29

 Kali
 0,86

 Natron
 Spur

 Kalk
 0,06

 Magnesia
 0,16

 Eisen- und Manganoxyd
 Spur

 2.33 Th.

Auch dieses Zuckerrohr enthielt demnach nur wenig Asche (vgl. 1879 234 252), welche durch ihren auffallend hohen Gehalt an Magnesia und Chlor ausgezeichnet ist. Ob diese eigenthümliche Beschaffenheit der Aschebestandtheile das Umsichgreifen der Pilzkrankheit begünstigt hat, kann erst dann festgestellt werden, wenn noch mehr Aschenanalysen von gesundem Zuckerrohr vorliegen. (Chemisches Centralblatt, 1882 S. 447.)

#### Löslichkeit der Kohlensäure im Wasser unter hohem Druck.

Nach Versuchen von S. Wroblewski (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1355) wächst bei der Lösung der Kohlensäure im Wasser der Sättigungscoefficient bei gleicher Temperatur weniger schnell als der Druck, während er bei gleichem Druck mit abnehmender Temperatur zunimmt, wie folgende Tabelle zeigt:

Druc	k	Sättigungscoefficient													
1at		be	ei	00	=1,797,	be	ei :	12,4	<b>13</b> 0	=1,086					
5					8,65					$5,\!15$					
10					16,03					$9,\!65$					
15					21.95					13,63					
20					26,65					$17,\!11$					
25					30,55					20,31					
30					33,74					$23,\!25$					

## Zur Bestimmung von Chlor, Brom und Jod.

Nach weiteren Mittheilungen über das Verhalten der Chloride, Bromide und Jodide gegen Hyperoxyde in Gegenwart von Essigsäure (vgl. 1880 236 88) bemerkt G. Vortmann in den Monatsheften für Chemie, 1882 S. 510, daß es bei Bestimmung des Chlores neben wenig Brom genügt, das Gemenge mit Bleihyperoxyd und 2 bis 3 procentiger Essigsäure 2 bis 3 mal auf dem Wasserbade einzudampfen. Soll Chlor neben wenig Jod bestimmt werden, so verdampft man mit Bleihyperoxyd und verdünnter Essigsäure; bei größeren Jodmengen ist Manganhyperoxyd vorzuziehen. Dampft man ein Gemenge von Bromid und Jodid mit Manganhyperoxyd und verdünnter Essigsäure mehrmals auf dem Wasserbade ein, so bleibt nur das Bromid zurück. Zur Bestimmung des Chlores neben Jod und Brom kocht man entweder mit Bleihyperoxyd und verdünnter Essigsäure, wobei Jodide und Bromide gleichzeitig zerlegt werden, oder man verjagt erst das Jod durch Eindampfen mit Manganhyperoxyd und Essigsäure und dann das Brom durch Wiederholung derselben Operation nach Zusatz von Bleihyperoxyd.

### Ueber die Absorption flüchtiger Stoffe.

Die Thatsache, daß Chlorwasserstoff haltige Luft nach dem Durchleiten durch Ammoniak mit Salmiaknebeln erfüllt ist, erklärt Th. Schlösing in den Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 1187 dahin, daß staubförmige, in Gasen schwebende feste und flüssige Stoffe zu wenig Beweglichkeit haben, um beim Hindurchleiten der Flüssigkeit in Berührung zu kommen und von dieser festgehalten zu werden, daß diese Beweglichkeit aber durch Vergasung der Stoffe erreicht wird. Leitet man dementsprechend Schwefelsäure haltige Luft über Kochsalz bei gewöhnlicher Temperatur, so enthält die entweichende Salzsäure stets Schwefelsäure; erhitzt man dagegen das Chlornatrium auf 350°, so daß die Schwefelsäure dampfförmig wurde, so wird die Schwefelsäure völlig vom Salze zurückgehalten.

Wird Salzsäure haltige Luft durch eine senkrechte Colonne geleitet, in welcher ununterbrochen Wasser herunterrieselt, so wird die Säure nur unvollständig absorbirt, die Lösung ist aber eine vollständige, wenn die Temperatur

auf 1000 gebracht wird.

Wird staubförmiges kohlensaures Ammonium enthaltende Luft durch einen mit Schwefelsäure berieselten kleinen Kokesthurm geleitet, so wird das Alkali nur dann völlig von der Säure zurückgehalten, wenn die Temperatur auf 1000 erhöht wurde. Schlösing empfiehlt daher derartige Absorptionen nicht unter Abkühlung, sondern unter Temperaturerhöhung auszuführen.

## Ueber die Beurtheilung der Dampfkesselfeuerungen; von Ferd. Fischer.

(Nachtrag zur Abhandlung S. 357 und 397 d. Bd.)

Die Untersuchung der Rauchgase ergebe zunächst im Durchschnitt  $320^{\circ}$  und:

Die Luft im Kesselhause habe  $20^{0}$  und sei mit Wasserdampf gesättigt, so daß f=0,017; die Asche enthalte zu vernachlässigende Mengen unverbrannter Kohle. Dann ergab  $1^{k}$  Kohle  $1,854\times0,8=1^{\mathrm{cbm}},483$  Kohlensäure,  $0^{\mathrm{cbm}},494$  Sauerstoff und  $7^{\mathrm{cbm}},909$  Stickstoff, zusammen  $9^{\mathrm{cbm}},886$  trockener Gase; dieselbe Zahl wird nach der Formel  $c:(k\times0,5395)$  oder  $80:(15\times0,5395)$  erhalten. Das Verhältniß der gebrauchten zur theoretisch erforderlichen Luftmenge ist v=1,31. Die Menge des Wasserdampfes ist  $=0,03+0,36+(7,97\times1,31\times0,017)=0^{k},567=0^{\mathrm{cbm}},705$ . Der Wärmeverlust beträgt somit für  $1^{k}$  Kohle:

										rmeverlust
Kohlensäure			1,483			138,9				206c
Sauerstoff .										
Stickstoff										
Schwefligsäure										
Wasserdampf			0,705	•	•	116,0	•	•		82
										1063c,

somit 14,3 Procent des Gesammtbrennwerthes. Für die trockenen Rauchgase allein ergeben sich 980c, bei Annahme einer mittleren specifischen Wärme von 0,307 (vgl. Bunte 1880 236 400) aber nur 910c, während auf den meist nicht berücksichtigten Wasserdampf der Verbremungsluft 25c entfallen. Ich kann mich daher zur Annahme derartiger Näherungswerthe nicht entschließen, welche nur den Zweck haben, nach einem 8 bis 10 stündigen Heizversuche bei der Berechnung der Resultate einige Minuten Zeit zu ersparen, dafür aber etwa 10 Procent des Gesammtverlustes betragende Rechnungsfehler zu begehen. Der Verlust durch die Schwefligsäure der Rauchgase dagegen ist so klein, daß er um so eher vernachlässigt werden kann, als diese gewöhnlich mit der Kohlensäure zusammen bestimmt wird. Die mit der Temperatur steigende specifische Wärme der Kohlensäure ist aber zu berücksichtigen (vgl. 1881 240 147), da Le Chatelier 1 neuerdings wieder bestätigt hat, dass die specifische Wärme der Kohlensäure und des Wasserdampfes bei 20000 fast doppelt so grofs ist als bei 2000.

Hätte man den Brennwerth der Kohle auf flüssiges Wasser von  $0^{0}$  berechnet, somit:  $W = 8100 \times 0.8 + 34220 \times 0.03 + 2500 \times 0.02 = 7557^{\circ}$ , so ergibt die Verlustberechnung für Wasser:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Comptes rendus, 1881 Bd. 93 S. 1014.

```
(0.03+0.36) \times 637 \dots = 248^{\circ}

0.39 \times 220 \times 0.4805 \dots = 41

(7.97 \times 1.31 \times 0.017) \times (300 \times 0.4805) = 25

314^{\circ}
```

wenn man auch die latente Wärme für das aus dem sogen. gebundenen Wasserstoff gebildete Wasser in Rechnung setzt. Geschieht dies nicht, so ist der Verlust um  $0.09 \times 600 = 54^{\circ}$  geringer, beträgt somit nur  $260^{\circ}$ . Nach der ersten Rechnung bleibt demnach ein nutzbarer Rest von  $7376 - 1063 = 6313^{\circ}$ , nach der letzteren von  $7557 - 1241 = 6316^{\circ}$ ; der Unterschied erklärt sich aus den Abrundungen der Rechnung, sowie aus der der letzteren Rechnung zu Grunde liegenden Annahme, daß die Kohle  $0^{\circ}$  habe.

Bei sonst gleichen Versuchsbedingungen ergebe die Untersuchung der Rauchgase einer schlechten Feuerung in  $1^{\rm chm}$   $0^k,0011$  Kohlenstoff als Rufs und:

Kohlensäure					15	)	
Kohlenoxyd					4	20	Proc.
Kohlenwasse	ers	tofi	•		1	)	
Wasserstoff					1		
Sauerstoff.					2		
Stickstoff .					77		

Für je 100k Kohlen seien  $2^k$ ,5 Herdrückstände mit 20 Proc. unverbranntem Kohlenstoff erhalten, so daß von  $1^k$  Kohle statt 0,80 nur  $0^k$ ,795 Kohlenstoff in die Rauchgase übergegangen sind und  $1^k$  Kohle = 0,795:  $[0,2\times0,5395+0,0011]=7^{\rm chm},294$  trockene Rauchgase gegeben hat und darin  $1^{\rm chm},094$  Kohlensäure,  $0^{\rm chm},292$  Kohlenoxyd,  $0^{\rm chm},073$  Methan,  $0^{\rm chm},073$  Wasserstoff,  $0^{\rm chm},146$  Sauerstoff,  $5^{\rm chm},616$  Stickstoff und  $0^k,008$  Ruß.  $1^l$  Methan enthält  $2^l$  Wasserstoff; es entweichen somit  $0^l,219$  oder  $0^k,02$ , also die Hälfte des Wasserstoffes unverbrannt, so daß die Rauchgase nur  $0^k,37$  oder  $0^{\rm chm},46$  Wasserdampf enthalten und sich durch die höhere Temperatur der Gase ein Wärmeverlust ergibt von:

			cbm	(3	20	-5	$(0) \times S$	Wä	rmeverlust		
Kohlensäure			1,094				139	٠.			152c
Kohlenoxyd.			0.292				93				27
Methan			0.073				127				9
Wasserstoff .			0,073				92				7
Sauerstoff .			0.146				93				14
Stickstoff			5,616				92				517
Wasser			$0,\!46$				116				53
											779c.

Der Wärmeverlust durch unvollkommene Verbrennung ergibt sich für 1<sup>k</sup> Kohle zu:

Konie zu:								cbm		k		$\operatorname{Br}$	ennwerth
Kohlenoxyd								0,292		0.368			893c
Methan													
Wasserstoff								0.073		0.0065			187
Rufs								_		0.008			65
Kohlenstoff d	ler	He	rdi	rüe	kst	äne	de	_		0,005			40
										,			1805c.

# Neuerungen an zwangläufigen Ventilsteuerungen.

Mit Abbildungen auf Tafel 25, 27 und 29.

(Patentklasse 14. Schlufs des Berichtes S. 401 dieses Bandes.)

Fig. 1 und 2 Taf. 29 zeigen eine allerdings nicht sehr einfache, aber recht sinnreich ausgedachte Steuerung von O. Köchy in Berlin (\*D. R. P. Nr. 13771 vom 13. Oktober 1880), bei welcher hauptsächlich eine möglichst sehnelle Schlusbewegung der Einlassventile erstrebt wurde. Der hierzu dienende Mechanismus besteht aus zwei Theilen, welche von den Punkten  $H_1$  und  $W_1$  des Excenterringes ausgehen und den Hebel H bezieh. den Winkelhebel W in Schwingung setzen. Denkt man zunächst W feststehend, so wird durch die gleichmäßige Schwingung des Hebels H, welche er durch Zugstange s und Winkelhebel h erhält, das Ventil mittels einer kleinen Schwinge regelmäßig gehoben und gesenkt, wie es etwa der Vollfüllung entspricht. Dabei rollt der Hebel H zu Anfang und Ende des Hubes mit seiner schwach gekrümmten unteren Fläche auf dem mit Stahlplatte versehenen horizontalen Arm des Winkelhebels W, wodurch ein sanftes Anheben und Aufsetzen des Ventiles erreicht wird. Indem nun dem Winkelhebel W durch den Lenker L und die Zugstange Z gleichfalls eine Schwingung ertheilt wird, welche größer oder geringer ausfällt, je nach der Lage des durch den Regulator verstellbaren Drehpunktes o des Gegenlenkers G, wird der als Stütze für Hdienende Arm von W früher oder später ausweichen und damit den Ventilschlufs und zwar mit verhältnifsmäßig großer Geschwindigkeit herbeiführen.

Um die Rückwirkung auf den Regulator und das in Folge davon eintretende Zucken des ganzen Mechanismus zu vermeiden, ohne einen sehr schweren Regulator verwenden zu müssen, empfiehlt O. Köchy, einen der in Fig. 6 und 7 Taf. 29 dargestellten indirekten Uebertrager anzuwenden, von denen der erste für müßig schnell, der zweite für sehr

schnell laufende Regulatoren bestimmt ist. Dieselben bestehen aus dem in bekannter Weise angeordneten Wendegetriebe und dem Stellzeug, wozn im einen Falle ein Kegelrad- und ein Schraubengetriebe, im anderen Falle ein Schraubenrad- und ein Zahnstangengetriebe verwendet ist. Das Eigenthümliche aber liegt darin, daß das Reibungsrad v sammt dem ganzen Stellzeug an einem Schlitten g gelagert ist, welcher zugleich mit der nach der Steuerung führenden Zugstange auf- und abbewegt wird. Hierdurch wird erreicht, daß das ganze Stellzeug der Regulatorhülse immer folgt, daß also die regulirende Wirkung ähnlich ist, als ob der Regulator mit unbegrenzter Energie direkt wirkend wäre. An der Wirkungsweise der ganzen Steuerung wird somit kaum etwas auszusetzen sein.

L. A. Riedinger in Augsburg (\*D. R. P. Nr. 13654 vom 6. Oktober 1880, Zusatzpatent zu Nr. 8155) hat die in D. p. J. 1880 235 \*89 beschriebene Steuerung dadurch vereinfacht, daß er die Coulisse mit dem Excenterring vereinigte, d. h. die bekannte Form der Fink'schen Coulisse benutzte. Bemerkenswerth an der neuen, in Fig. 8 und 9 Taf. 29 abgebildeten Anordnung ist die Bewegung der Auslaßsventile mit Hilfe von Rolle und Rollbahn, welche so gestaltet ist, daß (wie bei den Einlaßventilen durch den Wiegenhebel) ein schnelles Oeffnen und Schließen der Ventile, verbunden mit sanftem Anheben und Außetzen, stattfindet. Das gleiche Patent betrifft noch verschiedene Anordnungen für Umsteuerungen, bei welchen ebenfalls die Fink'sche oder auch eine andere der bekannten Coulissenanordnungen verwendet ist. Als Beispiel ist in Fig. 10 die Einrichtung mit Stephenson'scher Coulisse dargestellt, wobei der Gleitklotz an einem Lenker aufgehängt ist und die Coulisse durch den Regulator verstellt wird.

In etwas veränderter Form ist die Finksche Coulisse bei der in Fig. 11 Taf. 29 veranschaulichten Steuerung der Maschinenfabrik "Cyclop" (Mehlis und Behrens) in Berlin (\* D. R. P. Nr. 15790 vom 4. März 1881) verwendet worden. Mit dem Excenterring ist eine gerade Stange f verbunden, welche im Punkte e durch einen Lenker e geführt wird. Auf f gleitet eine Hülse, welche einerseits mit dem Regulator, andererseits durch die Zugstange e mit dem Ventilhebel verbunden ist. Sollte für alle Füllungen gleiches Voröffnen erreicht werden, so müßte die Stange f nach einem Kreisbogen gekrümmt sein, dessen Radius gleich der Länge der Zugstange e ist.

Bei der in Fig. 12 Taf. 29 abgebildeten Steuerung von F. Knüttel in Barmen (\*D.R. P. Nr. 17046 vom 18. Februar 1881, abhängig von Nr. 8155 bezieh. Nr. 13654) ist gleichfalls eine Coulisse c benutzt, welche zugleich den Ventilhebel bildet und in ihrem Endpunkte mit der Stange des Excenters a verbunden ist. Der durch den Regulator verschiebbare Gleitklotz, welcher von dem Excenter d regelmäßig auf- und abbewegt wird, bildet den Stützpunkt für den Hebel c mit Ausnahme des ersten

und des letzten Theiles des Ventilhubes, für welche der bei g fest gelagerte und durch den Gleitklotz gehaltene Arm f bei h als Rollbahn für c dient. Abgesehen von dieser ein sanftes Anheben und Aufsetzen bezweckenden Einrichtung hat die Steuerung in ihrer Wirkungsweise viel Aehnlichkeit mit der in Fig. 4 Taf. 27 abgebildeten Construction von Kliebisch (vgl. S. 402 d. Bd.). Während aber dort die Bewegung des Hebeldrehpunktes veränderlich gemacht ist, wird hier der Stützpunkt selbst verschoben und seine Bewegung unveränderlich gelassen. Die Rückwirkung auf den Regulator wird wie bei den Riedingerschen Constructionen gering, dagegen zur Verstellung des Gleitklotzes eine größere Energie des Regulators nöthig sein als bei den früher besprochenen Steuerungen; am zweckmäßigsten dürfte dabei ein indirect wirkender Uebertrager etwa von der oben beschriebenen Einrichtung sein.

Auch die in Fig. 13 bis 18 Taf. 29 dargestellte Steuerung von M. Kuchenbecker in Schweidnitz, Schlesien (\*D. R. P. Nr. 15841 vom 6. Mai 1881) arbeitet mit einer Coulisse. Dieselbe erhält von dem Excenter eine gleichmäßige Schwingung um den Punkt c. Die breite Excenterstange trägt einen Arm gf, dessen Endpunkt f mit dem Gleitklotz der Coulisse und mit der Ventilzugstange verbunden ist. Die Bewegung des Punktes f wird mithin sowohl von der Bewegung des Punktes g, wie von der Bewegung des Coulissensteins beeinflußt, wie aus Fig. 13 Taf. 29 näher zu erschen ist. Im Augenblick des Ventilanhubes befindet sich der Punkt f in a. Nimmt nun der Gleitklotz die Lage D ein, so bewegt sich f nahezu auf einer Geraden, der Ausschlag der Zugstange fällt dann gering aus. Ist aber der Gleitklotz in die andere äußerste Lage nach D<sub>1</sub> gerückt, so beschreibt f die ellipsenähnliche Bahn und die Zugstange erhält einen großen Ausschlag. Die Zugstange des Auslaßventiles ist direkt an die Coulisse gehängt.

Das Bemerkenswertheste an dieser Steuerung sind die zur Bewegungsübertragung auf die Ventile dienenden eigenartig geformten Winkelhebel O und P. Fig. 14 entspricht der Ventilöffnung; die Hebel berühren sich in  $p_1$ ; es wird also sanftes Anheben stattfinden. Die Schenkel rollen dann sehnell auf einander ab; im nächsten Augenblick findet die Berührung in  $p_1$  statt; es folgt nun ein sehnelles Oeffnen, bis die Hebel in die Lage Fig. 15 übergehen. In dieser Stellung, welche der für alle Füllungen gleichen gröfsten Ventilerhebung entspricht, bleibt P in Ruhe, bis der Hebel O während der Rückschwingung bei  $p_2$  anstöfst; es erfolgt dann sehneller Schlufs und schliefslich sanftes Aufsetzen. Bei der Weiterbewegung nach Schlufs des Ventiles nehmen die Hebel die in Fig. 17 (für ein Auslafsventil) gezeiehnete Lage ein. In die Ventilspindel ist eine Feder eingesehaltet (vgl. Fig. 16), welche in der Schlufsstellung des Ventiles (vgl. Fig. 17) etwas zusammengeprefst ist und einen dichten Absehlufs siehert, zugleich auch einen Brueh verhütet, wenn ein harter Körper zwischen Ventil und Sitz gelangen sollte.

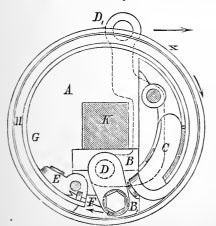
Im Gegensatz zu allen bisher besprochenen kraftschlüssigen Mechanismen findet hier also vollständiger Paarschlufs, wenn auch mit höherer Paarung, in der Kette zwischen Excenter und Ventil statt. Es fällt mithin auch jede Feder- oder Gewichtsbelastung der Ventile fort. Dies ist schon deshalb sehr vortheilhaft, weil hier für die Inanspruchnahme der Theile nur das Ventilgewicht in Betracht kommt, folglich die Abnutzung der Bolzen wie auch der Kanten bei  $p_1$  und  $p_2$  (vgl. Fig. 14) nur gering sein wird. Außerdem erscheint auch die Verstellung des Gleitklotzes durch einen direkt wirkenden, nicht allzu sehweren Regulator möglich. Die Ventilbewegung selbst ist eine möglichst günstige.

Wie aus Vorstehendem ersichtlich, ist auch für solche Fälle, wo eine zwangläufige Schlußbewegung der Ventile gewünscht wird, schon ein sehr reichhaltiges Material vorhanden und es dürfte wohl an der Zeit sein, endlich einmal mit dem Aussinnen von neuen Steuermechanismen aufzuhören. Mit den besseren Constructionen der auslösenden, wie auch dieser zwangläufigen Steuerungen ist im Wesentlichen Alles zu erreichen, was überhaupt von einer Steuerung zu erreichen sein wird. Möge man auch den übrigen Theilen der Dampfmaschine und namentlich einer möglichst tadellosen, genauen und dauerhaften Ausführung derselben seine Aufmerksamkeit zuwenden.

# Atkinson und Phillipson's Wagenbremse.

Mit Abbildung.

Nach Engineer, 1882 Bd. 54 S. 21 ist nebenstehend eine Wagenbremse von Atkinson und Phillipson in Newcastle-on-Tyne dargestellt. Auf dem vier-



eckigen Theile der Achse K ist eine Scheibe A angebracht, welche in einer unteren Aussparung ein zweitheiliges Lager B aufnimmt. In diesem ruht eine Welle D, welche auf einer Seite der Scheibe eine Kurbel, auf der anderen einen Hebel  $D_1$  trägt; letzterer steht mit einer Zugstange in Verbindung. Die Kurbel ist durch eine kurze Gelenkstange F mit dem Stück E verbunden, welches an einem Ende der kreisförmig gebogenen Feder G befestigt ist. Das andere Federende ist an

einem mit der Scheibe A verbundenen Stücke C festgemacht. Die Feder ist von einem Lederringe H umgeben. Wird der Hebel  $D_1$  im Sinne

des Pfeiles angezogen, so wird die Feder ausgedehnt und der Lederring H gegen den Reifen x geprefst, welcher auf der Radnabe befestigt ist. Ein Vortheil dieser Vorrichtung ist, daß die Reibungsflächen rein von Sand und Schmutz gehalten werden können; ein Nachtheil ist es, dass die Achse auf Drehung in Anspruch genommen wird.

## Die Pechfaden-Nähmaschine mit Schiffchen; von Hurtu und Hautin in Paris.

Mit Abbildungen auf Tafel 30.

Die Anordnung und Ingangsetzung der Organe vorliegender Maschine ist ebenso wohl geistreich zu nennen, wie auch geeignet, gute Resultate in den Händen der Praktiker zu liefern. Diese Pechfaden-Nähmaschine, welche für Sattler, Riemer u. a. bestimmt ist, wird von Hurtu und Hautin in Paris in zwei Größen ausgeführt. Die größere Maschine ist im Stande, Lederstücke bis zur Stärke von 30 bis  $35^{\rm mm}$  mittels Pechfäden zu vereinigen. Zwei Aufgaben waren hauptsächlich bei der Construction dieser Art Nähmaschinen zu lösen und zwar: 1) Das Vorstechen der Stichlöcher, da es unmöglich ist, Lederstücke von solcher Stärke direkt mit der Nähnadel, ohne Gefährdung derselben, zu durchstechen und 2) die Verhütung der Berührung des Pechfadens mit dem Schiffchen, wodurch letzteres beschmutzt und in Folge dessen aufhören würde zu funktioniren.

Diese zwei Bedingungen waren an den bisherigen Maschinen nur zum Theil und in unvollkommener Weise erfüllt. Die Stichlöcher wurden entweder mit der Hand durch Anwendung einer Ahle vorgestochen, oder die Ahle war in der Nähmaschine neben der Nadel angebracht und bewegte sich mechanisch mit derselben auf- und abwärts; das Arbeitstück rückte darauf um die betreffende Stichlänge weiter und das vorgestochene Loch gelangte dadurch unter die Nähnadel. Dabei trat leicht ein Nadelbruch ein und noch öfter bei den mit der Hand vorgestochenen Löchern, wenn aus irgend einem Grunde das Vorrücken des Arbeitstückes nicht in der gehörigen Weise erfolgte und demnach die Nähnadel nicht vollkommen mit dem vorhandenen Loche übereinstimmte. Noch schwieriger aber war bei derartigen Maschinen die Veränderung der Nahtrichtung. Endlich war das Schiffchen nicht genügend gegen die Berührung des Pechfadens geschützt und dadurch dessen Verwendung fast unmöglich. Hurtu und Hautin haben nun folgende Lösung angegeben: Sie ver-

wenden ebenfalls zum Vorstechen der Stichlöcher eine Ahle; diese durchsticht zunächst das Arbeitstück, erhebt sich und dreht sich oberhalb zur Seite, um der Nühnadel Platz zu machen, welche, ohne daß der Stoff sich verrückt oder seine Lage verändert, in das eben entstandene Loch eintritt und den Stich der Naht bildet. Hierdurch wird

aber die Nadel wirksam vor einem Bruche geschützt und derselben gestattet, die verschiedensten Nahtformen hervorzubringen. Das Schiffchen kommt niemals in Berührung mit dem gepichten Faden; es wird durch eine Hülse geschützt, durch welche es gleitet, während der Faden der Nähnadel um diese geschlungen ist.

Eine sehr ausführliche Beschreibung dieser Pechfaden-Nähmaschine ist in Armengaud's Publication industrielle, 1881 S. 393 veröffentlicht und nachstehendem Berichte zu Grunde gelegt (vgl. Taf. 30). Die Mechanismen dieser Nähmaschine lassen sich in zwei Gruppen theilen, nämlich I) solche, welche sich direkt auf die Bildung des Stiches beziehen, und II) solche, welche das Arbeitstück führen und zur Leitung des Fadens dienen.

Zur Stichbildung dienen die Mechanismen: 1) der Ahle, welche die Löcher vorsticht; 2) der Nähnadel; 3) des Greifers, womit der Faden der Nadel erfafst und zu einer großen Schleife ausgezogen wird; 4) des Schiffchens, welch letzteres durch die große Schleife, ohne diese zu berühren, durchschlüpfen kann; 5) des Fadenhebers, welcher nach Rückgang des Greifers und der Nadel den Stich zusammenzieht und vollendet; 6) des Stoffrückers.

Die Mechanismen der II. Gruppe beziehen sich auf: 1) Die Bremsspule, welche die Spannung des Nadelfadens bedingt; 2) den Stoffdrücker und 3) die verschiedenen Führer mit Zubehör.

Das Gehäuse A der Maschine hat im Allgemeinen prismatische Form; zur Seite ist es eoneav ausgehöhlt, um dem Arbeiter das Führen des Waarenstückes zu erleichtern. Dieses Gehäuse ist auf den Tisch B festgeschraubt und nimmt zunächst die Excenter- oder Hauptwelle a auf; letztere trägt auf der einen Seite einen Würtel  $a_1$ , auf der anderen Seite das Schwungrad  $a_2$  mit Kurbel. Das Gehäuse enthält in seinem Inneren die Mechanismen des Greifers, Schiffchens und Stoffrückers; oberhalb des Gehäuses ist der Hals  $A_1$  aufgesetzt, welcher die übrigen Mechanismen trägt.

Ahle und Nadel. Fig. 6 zeigt das Innere des Maschinenkopfes F, von der hinteren Seite der Maschine aus gesehen; mit den Stangen für die Ahle und Nadel. Fig. 7 ist der Schnitt in Richtung der Linie I Fig. 6. Die beiden Stangen G und H werden drehbar von den Gleitstücken  $d_1$  und  $f_1$  getragen; letztere bewegen sich in entsprechenden Schlitzen des Maschinenkopfes auf und nieder. Diese Bewegung erhalten dieselben durch die Hebel d und f (Fig. 1, 3 und 5), deren Rollen sich in den Curvennuthen der Scheiben b und c befinden. Die Stangen G und H sind in der unteren Hälfte verstärkt, um je eine Nuth aufnehmen zu können, welche nach unten einen steilen Schraubengang bilden (vgl. Fig. 6). In jeder Nuth führt sich eine Rolle, welche durch eine Schraube g (Fig. 7) im Maschinenkopf gehalten wird.

Am unteren Ende der Stange H ist der Arm  $H_1$  (Fig. 11 und 12) befestigt. In demselben ist vorn die Nähnadel J eingeschraubt, deren

Form sich von der allgemein gebräuchlichen nicht unterscheidet. Aufserdem trägt der Arm zwei Vorsprünge h zur Aufnahme des Fadens und eine Feder  $h_1$ , welche den Faden leicht einklemmt. In ähnlicher Weise ist die Ahle an der Stange G befestigt.

Wird nun diese Stange G abwärts bewegt, so dreht sie sich zufolge der angebrachten Nuth, bis die Ahle das Waarenstück erreicht, um dieses hierauf senkrecht und in einem bestimmten Punkte zu durchstechen. Beim Rückgange kommt die Ahle in die anfängliche Lage zurück und gestattet nun der Nadel durch Drehung ihrer Stange, in dieselbe vertikale Linie, also genau in das vorgestochene Loch zu treten. In Fig. 7 ist die seitliche Bewegung der Arme  $H_1$  und  $G_1$  durch punktirte Kreisbögen angedeutet; die Ahle beschreibt einen kleineren Bogen als die Nadel, damit diese bei der Drehung nach vorn den Arbeiter möglichst wenig belästige. Ahle und Nadel stechen also immer in derselben vertikalen Linie in das Waarenstück, was aber den großen Vortheil gewährt, daß man der Naht beliebige Krümmungen geben kann.

Greifer und Schiffchen. Fig. 13 bis 16 zeigen diese beiden Werkzeuge und die Einrichtung zu deren Bewegung. Im Träger C ist zunächst zu beiden Seiten die Schiffchenführung befestigt. An der Stelle, wo die Nadel J (Fig. 14) eintritt, ist diese Führung durchschnitten; die linksseitige Führung  $C_1$  ist eine halbe, oben offene Röhre, während die rechtsseitige  $C_2$  eine vollständige, nach hinten verengte Röhre bildet. Um letztere schließt sich ein zweites Rohr K, welches vorn zu einem Greifer geformt ist (vgl. auch Fig. 24) und auf der anderen Seite ein Getriebe  $n_1$  trägt. Der Greifer wird zum Theil von einem hohlen Ringe i umschlossen, dessen Inneres mit einem passenden Material ausgefüllt ist, um das eingeführte Oel leicht anzusaugen. Dieser halbe Ring i wird durch die an der Schiffchenführung  $C_1$  befestigte Feder gegen die Greiferröhre gedrückt.

Der Greifer erhält eine Bewegung nach seiner Länge, zugleich auch eine Drehung um seine Achse. Die Verschiebung wird durch die Nuth in der Seitenfläche der Scheibe j (Fig. 2 und 5) erzielt. In diese Nuth legt sich die Rolle des Hebels k, welcher sich frei auf der unter dem Maschinengehäuse angebrachten Welle l dreht und durch die Stellringe  $l_1$  gegen seitliche Verrückung geschützt wird. Das obere Ende dieses Hebels k steht durch eine Zugstange  $k_1$  mit einem Ringe  $k_2$  in Verbindung, welcher sich in die hinter dem Getriebe  $n_1$  (Fig. 13 und 14) angebrachte Nuth legt und das Greiferrohr drehbar umschließt. Die Drehung des Greifers veranlaßt die Curvennuth im Umfange derselben Scheibe j, die eingreifende Rolle bewegt den Hebel m (Fig. 1 und 5) und dieser die Achse  $m_1$  mit dem darauf befestigten Hebel  $m_2$ ; letzterer steht mittels Zugstange  $m_3$  (Fig. 4) mit einem Zahnbogen n in Verbindung, welcher in das Getriebe  $n_1$  des Rohres K greift.

In der offenen Führung  $C_1$  liegt der Schiffchentreiber  $p_2$ , dessen Stange p bei  $o_3$  sich im Träger C führt. Dieser Treiber schiebt das Schiffchen durch die Fadenschleife und kann behufs Ausrückung der Schiffchenbewegung, wie Fig. 16 zeigt, in die Höhe geklappt werden. Die rückgängige Bewegung des Schiffchens besorgt ein Buffer  $p_3$ , dessen Stange  $p_1$  im engeren Theile der Schiffchenführung  $C_2$  gleitet. Beide Stangen sind an dem Querstück  $o_2$  befestigt; dieses erhält die hin- und hergehende Bewegung mittels Zugstange  $o_1$  und Hebel o von der Curvennuth in der Schiffchentreiber ist um ein geringes größer als die Länge des Schiffchens und gewährt hierdurch dem Faden zwischen Treiber und Schiffchen freien Durchgang.

Im Allgemeinen ist die beschriebene Einrichtung der von Frister und Rofsmann (1881 242 \* 350) angegebenen ähnlich; jene bildet eine große Schleife aus dem Nadelfaden, um ein dickes Schiffchen durchzulassen, diese, um das Schiffchen vor der Berührung mit der Schleife zu schützen.

Das Schiffehen selbst hat die in Fig. 17 bis 19 ersichtliche Einrichtung. Der gepichte Faden geht durch das Centrum des Deckels  $L_2$  nach dem Rand desselben und tritt durch das Loch  $L_3$  aus dem Schiffehen, wird hierauf unterhalb der Feder  $L_1$  (Fig. 18 zeigt die Ansicht der Feder  $L_1$  von unten) weiter geleitet. Die Schraube  $L_4$  gestattet, der Feder und somit dem Faden die gewünschte Spannung zu ertheilen.

Bei Verwendung eines Pechfadens ist es natürlich erforderlich, das Innere der Maschine durch eine unterhalb angebrachte Spiritus- oder Gasflamme auf 30 bis  $35^{\circ}$  zu erwärmen.

Greifer und Schiffchen im Zusammenspiel mit der Nadel fertigen die erste Hälfte des Stiches; zur Vollendung gehört noch der Mechanismus des Fadenhebers, der Bremsrolle und Fadenführer. Fig. 20 und 21 zeigen die Construction des Fadenhebers. Das Gleitstück  $M_1$ , welches sich in der Mitte des Maschinenkopfes in einer Coulisse M geradlinig auf und nieder bewegt, trägt eine Rolle  $q_1$  (Fig. 4, 20 und 21). Das Gleitstück überdeckt den oberen Theil der Spannrolle oder des Fadenhebers  $q_1$  und verhütet dadurch das Ausspringen des Fadens; es steht ferner in Verbindung mit einem um ein Gelenk beweglichen Bolzen  $q_2$ , welcher in der Hülse  $q_3$  des Hebels q Führung hat, dessen Rolle in die Curvennuth an der Seitenfläche der Scheibe b (Fig. 5) eingreift.

Die Fadenspannung des Oberfadens wird durch das Bremsen der Scheibe  $P_1$  bewirkt, die auf einer Hülse, welche zur Aufnahme der Spule dient, befestigt ist. Der Druck des Bremsbackens  $P_2$  (Fig. 1 und 3) kann durch eine Schraube  $E_2$  und Feder  $E_1$  des Trägers E regulirt werden (vgl. Freckmann 1881 242 \* 349). Der Faden geht von der Spule P über die Fadenführerrolle V unterhalb der Rolle  $V_1$  hinweg zum Fadenheber  $q_1$  nach der Nadel. Die Rolle  $V_1$  läfst sich in einem Schlitz  $V_2$ 

(Fig. 21) verstellen, um die Fadenlänge regeln zu können, welche sich nach der Stärke des Waarenstückes und Länge des Stiehes richtet.

Stoffrücker. Hat der Fadenheber seine Arbeit beendet und ist der Stich vollendet, so muß das Waarenstück um eine Stichlänge weiter geschoben werden. Der hierzu erforderliche Stoffrücker und sein Bewegungsmechanismus findet sich in den Fig. 1, 2 und 4 und größer in Fig. 22 und 23 gezeichnet. Der Theil N<sub>1</sub> (Fig. 22) nimmt eine kleine gezalmte Platte N auf, welche auf den zu nähenden Stoff einwirkt; er wird geführt und getragen von einer Schraube  $N_2$ , welche durch ein Langloch geht und im Träger D eingeschraubt ist. Der Theil  $N_1$  ist mit der rechten Ecke drehbar mit einer Platte O verbunden, durch welche dem Stoffrücker eine doppelte Bewegung ertheilt wird. Zu diesem Zweck trägt die Platte O und der Träger D (Fig. 23) einen Schlitzhebel, worin sich ein Bolzen führt, der durch eine Unterlegscheibe und Sehraubenmutter die Platte O leicht an den Träger D drückt. Der Kopf des Bolzen dient einer Sehraube s als Mutter. Durch Drehen von s wird die Höhenlage und somit der Drehpunkt der Platte O verstellt und hierdurch wieder die Stiehlänge. Damit die Platte O nicht auf ihrer ganzen Ausdehnung bei ihrer Bewegung auf dem Träger schleift, ist eine Platte D, zwischengelegt. Das untere Ende der Platte O steht mit dem Hebel  $\mathcal{O}_2$  (Fig. 1) in Verbindung. Da dieser Hebel eine doppelte Bewegung auszuführen hat, sind am Ende unter rechtem Winkel zwei Rollen t und  $t_1$  angebracht, welche an der Scheibe b anliegen; ferner dreht sich dieser Hebel  $O_2$  um die zwei rechtwinklig zu einander gestellten Bolzen  $O_3$ , welche vom Träger  $C_3$  (Fig. 4) gehalten werden. Die rückgängige Bewegung dieser Theile und dadurch das Anliegen der Rollen an der Scheibe wird durch die beiden Federn t2 und t3 erreicht.

Stoffdrücker. Der Stoffdrückerfuß, weleher an dem Arme  $Q_2$  der Stange R befestigt ist, wird entweder aus einer konischen Rolle Q (Fig. 1 und 4) oder aus einer auf beiden Seiten aufgebogenen Platte  $Q_1$ (Fig. 6 und 8) gebildet. Eine Feder  $R_1$  gibt den erforderlichen Druck und dieser läßt sieh, wie aus Fig. 8 deutlich siehtbar ist, durch eine Schraube v regeln. Die senkrecht auf- und absteigende Bewegung des Stoffdrückers wird durch die fest mit der Stange R verbundene Winkelschiene u (Fig. 6, 8 bis 10) bedingt; letztere ist in einem entspreehenden Aussehnitt  $u_1$  des Maschinenkopfes geführt. Um den Stoffdrücker zu heben, ist oberhalb des Maschinenkopfes eine Hülse  $S_t$  mit Griff S angebracht; dieselbe ist mit einem sehraubenförmigen Ausschnitt versehen, welcher ungefähr in der Hälfte der Hubhöhe durch ein horizontales Stück unterbrochen wird. Auf der Kante dieses Aussehnittes liegt der Winkel u (Fig. 10) auf. Dreht man den Griff S so weit, bis der erste Absatz des schraubenförmigen Ausschnittes sich unter der Winkelsehiene ubefindet, so ist der Drückerfuß in die gewöhnliche Höhenlage gehoben;

dreht man aber den Griff weiter, so geht der Stoffdrücker so hoch, daß die Winkelschiene ihre Führung  $u_1$  (Fig. 9) verläßt. Hierauf kann man den Griff weiter drehen, bis u an einen Stift  $u_2$  stößt; dabei ist aber der Drückerfuß in die durch Fig. 9 angegebene Lage aus dem Bereich der Nadel gekommen.

Die Platten  $A_2$  auf der vorderen und hinteren Seite der Maschine erlauben eine bequeme Einsicht in die innere Einrichtung und erleichtern eine etwaige Ausbesserung. Die untere Seite des Gehäuses A wird ebenfalls durch eine Platte geschlossen, welche in den Figuren nicht mit gezeichnet wurde. Auf der Arbeitsplatte ist der gebräuchliche Schieber angebracht, um das Schiffchen aus seiner Führung behufs Auswechslung der Spule o. dgl. zu heben.

Bildung des Stiches. Um die zur Stichbildung nöthige Stellung der Werkzeuge verfolgen zu können, sind in Fig. 24 bis 31 die verschiedenen Hauptstellungen herausgezeichnet: 1) Die Nadel steigt in einer Schraubenlinie nach oben, um der Ahle Platz zu machen. Diese steht oben und fängt an, herabzugehen. Unterdessen schiebt der Stoffrücker das Arbeitstück um einen Stich weiter. Das Schiffchen befindet sich in seiner Führung  $C_1$  links von der Nadel. Der Greifer ist vollständig nach rechts zurückgezogen. 2) Das Weiterrücken des Arbeitstückes ist beendet; die Nadel ist in der höchsten Lage angekommen, die Ahle hat sich beim Herabgehen nach der von der Nadel verlassenen vertikalen Linie gewendet und berührt das Arbeitstück. 3) Die Ahle sticht senkrecht durch das Waarenstück, erhebt sich in gleicher Weise, bis sie aus demselben tritt und geht hierauf zur Seite, um wiederum der Nadel Platz zu machen. 4) Die Nadel bewegt sich bis in die Nähe des Arbeitstückes in einer Schraubenlinie abwärts und tritt genau in vertikaler Richtung in das von der Ahle vorgestochene Loch. 5) Ist die Nadel vollständig herabgegangen (Fig. 25), so erhebt sie sich ein wenig, um eine kleine Fadenschleife (Fig. 26) zu bilden. 6) Der Greifer K (Fig. 24) schiebt sich in die Fadenschleife und erweitert diese nach einer Seite (wie punktirt in Figur 26 angegeben) und dreht sich, wie der Pfeil Fig. 27 anzeigt. Dabei geht die Nadel hoch und der Nadelfaden kann nun leichter zu einer großen Schleife (Fig. 28) ausgezogen werden. Der Faden legt sich hierbei um das cylindrische Rohr des Greifers und wird durch das vom Ringe i (Fig. 29) mitgeführte Oel etwas eingeölt. 7) Der Greifer steht still und das Schiffchen wird, ohne den Nadelfaden zu berühren, durch die gebildete Schleife geschoben. 8) Das Schiffchen befindet sich im Inneren des Greifers; letzterer wird zurückgezogen, die Schleife wird dadurch frei und befindet sich in der Lücke der Schiffchenführung. 9) Der Fadenheber beginnt zu wirken und verkleinert die Nadelschleife, den Schiffchenfaden nach sich ziehend (Fig. 30). Der Greifer fängt an, sich zurück in die Stellung Fig. 25 zu drehen. 10) Der Stich ist vollendet (Fig. 31), das Schiffchen geht zurück, der Fadenheber

herab, um Faden zu geben; die Ahle bewegt sich abwärts, um ein neues Loch zu stechen u. s. w.

Diese Stellungen der Werkzeuge zur Stichbildung wiederholen sich auf diese Weise bei jeder Umdrehung der Excenterwelle a. Die Umdrehungszahl richtet sich natürlich nach der Beschaffenheit des verwendeten Waarenstückes und beträgt im Mittel 120, also 120 Stiche in der Minute.

## Elektrische Normaluhr von H. Grau in Kassel.

Mit Abbildungen.

Bei der in der Ausstellung zu Frankfurt 1881 vorgeführten, durch Elektricität getriebenen Uhr hat *H. Grau* in Kassel (\*D. R. P. Kl. 83 Nr. 13289 vom 29. Juli 1880) die Aufgabe, ein *frei schwingendes Pendel mit constantem Antriebe* herzustellen, zu lösen gestrebt.

Am oberen Ende des zwischen dem Zifferblatt und der oberen Platte schwingenden Pendels, dicht unter der Aufhängefeder, ist ein starker Messingreif befestigt, um dessen Mittelpunkt das Pendel sich dreht. In die vordere Flachseite dieses Ringes ist eine Rinne eingedreht, in welche ein bis zur Hälfte mit reinem Quecksilber gefülltes, luftdicht verschlossenes Glasrohr eingelegt ist. Zu beiden Seiten dieses Glasrohres ist einige Millimeter oberhalb des Quecksilberspiegels ein Platindraht in solcher Weise durch die Wand des Glases gesteckt, daß beide Drähte während der Mittellage des Pendels in das Quecksilber eingetaucht sind (vgl.

Fig. 1). Schwingt das Pendel aber ein wenig nach links, so tritt der links befindliche Platinstift aus dem Quecksilber heraus, wogegen jedoch der rechts angebrachte Draht auch bei einer Pendelschwingung nach rechts das Quecksilber nicht verläfst, sondern stets in dasselbe eingetaucht bleibt. Die Pendelfeder besteht aus zwei isolirt mit einander verbundenen Stahlfederchen, wovon das eine mit dem positiven, das andere mit dem negativen Pol der Batterie, sowie auch ein jedes mit einem der erwähnten Platindrähte verbunden ist.

Bei jeder Pendelschwingung nach rechts mufs, weil beide Drähte in das Quecksilber eingetaucht sind, ein elektrischer Strom von der Batterie aus stattfinden.

Dieser nun umkreist einen unterhalb des Werkes befestigten Elektromagnet, welcher seinen Anker anzieht, wodurch alsdann mittels einfacher Hebelvorrichtung ein Sperrrad um einen Zahn vorwärts geschoben wird, welches mittels der gewöhnlichen Räderübertragung die Zeiger treibt. Das Laufwerk ist so berechnet, daß der Sekundenzeiger jedesmal,



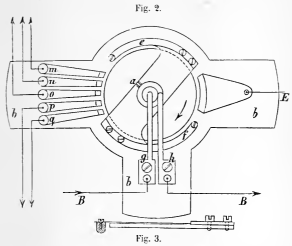


wenn der Anker angezogen wird, um 60 vorwärts gerückt wird, und da dies bei jeder ganzen Schwingung einmal stattfindet, so springt der Zeiger von Sekunde zu Sekunde weiter, trotzdem das Pendel ein Halbsekundenpendel ist.

Auf solche Weise treibt also das Pendel mit Hilfe des elektrischen Stromes das Räderwerk, ohne mit demselben in direkte Berührung zu treten. Dem Oxydiren der Pendelfeder ist durch Vernickelung derselben vorgebeugt; ob aber die Elasticität derselben auch durch den elektrischen Strom beeinträchtigt wird, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen, ebenso auch, in welcher Weise die Reibung des Quecksilbers an den Wänden des Glasrohres unter Umständen auf die Schwingungen des Pendels einwirkt.

Abweichend von der mit so großem Beifall aufgenommenen Anordnung der Hipp'schen Uhren (vgl. 1879 234 \* 375), in denen das Pendel durch sanftes Anziehen eines Elektromagnetes den nöthigen Antrieb erhält, wurde von *Grau* eine Vorkehrung getroffen, um dem Pendel alle Minuten durch einen fallenden Körper die verloren gegangene Kraft wieder zu ertheilen. Es ist zu diesem Zwecke auf der Welle des Sekundenrades auf der Strecke zwischen dem Zifferblatt und der Platte ein hufeisenförmig gebogener Hebel fest angebracht. Zwischen den Schenkeln dieses Hebels bewegt sich leicht drehend ein Arm, an dessen äußerem Ende ein sichelartiger Metallreifen befestigt ist, welch letzterer an seinem vorderen Ende einen parallel zur Radachse stehenden Stift e trägt, während der andere Endpunkt durch ein kleines Gewicht beschwert ist. Dieser Gewichtshebel wird mittels des huseisenförmigen Mitnehmers von dem Sekundenrad gehoben und zwar so weit, bis der Schwerpunkt desselben ihn nöthigt, nach rechts hinüber herunterzufallen. Hierbei ergreift der kleine Arm a einen in der Pendelstange befestigten Stift b, wodurch das Pendel alsdann mit neuem Antrieb nach links getrieben wird. Dieser Vorgang findet, wie leicht einzusehen ist, alle Minuten einmal statt und während der übrigen Zeit schwingt das Pendel frei. Um nun zu verhüten, daß der Impulshebel, wenn zur Unzeit fallend, dem Pendel einen Gegenstoß gibt, ist auf der Pendelstange die Ansatzfläche de angebracht, auf welcher derselbe mittels des Stiftes e in solchem Falle so lange ruht, bis die Bewegung des Pendels ihm gestattet herunterzufallen. Da nun aber der Augenblick des Fallens des Antriebhebels sehr von Zufälligkeiten abhängt, sich der genaue Zeitpunkt desselben auch nie bestimmt feststellen läfst, so wird das Pendel je nach dem Fallen des Gewiehthebels bald einen längeren oder kürzeren Widerstand, der durch das längere oder kürzere Aufliegen des Stifte-auf der Ruhefläche hervorgerufen wird, zu bewältigen haben. Wir sehen hier also ein Pendel, das wohl constanten Antrieb erhält, aber zu verschiedenen Zeiten auch verschiedenen Widerstand überwinden mufs.

Aufser der Aufgabe, die Zeiger zu treiben und das Pendel in seinen Schwingungen zu erhalten, hat das Laufwerk dieser Normaluhr den Zweck, die in den Stromkreis eingesehalteten Zeigerwerke mittels des galvanischen Stromes zu treiben. Zu diesem Behufe greift das Sekundenrad in ein Rad, welches die doppelte Zahnzahl hat; dasselbe dreht sich demnach in 2 Minuten 1 mal um seine Achse, welche an ihrem nach hinten verlängerten Zapfen die eombinirte Contact- und Commutatorvorrichtung trägt. Diese besteht zunächst aus einem Hartgummi-Querstück a (Fig. 2), welches fest und unbeweglich mit dem Zapfen



genannter Welle verbunden ist. Mit dieser Welle dreht sich das Querstück innerhalb einer kreisförmigen Ausdrehung eines auf der Platte festgeschraubten Klobens b aus Hartgummi. Das sieh drehende Querstück a ist oben mit den Messingplatten e und f bekleidet, die ihrerseits durch die Contactfedern g und h und die Drähte B mit den Polen der Linienbatterie verbunden sind. Die kreisrunden Ansätze des Querstückes a tragen die Contactfedern, deren eine in Fig. 3 im Augenblick des Contactes dargestellt ist. Auf der linken Seite der isolirenden Hartgummi-Unterlage b sind 5 Liniencontacte m bis q angebracht, während zur Rechten der Contact für die Erdleitung E befindlich ist.

Wie bei der Drehung des Querstückes in der von dem Pfeil angedeuteten Richtung sowohl die Stromwendung, als auch die Contacte herbeigeführt werden, ist leicht zu verstehen.

Diese elektrische Uhr besitzt namentlich den Vortheil, daß der nie ganz gleichmäßige Strom nicht direkt auf das Pendel einwirkt: trotzdem beabsichtigt der Erfinder nicht, dieselbe als Normaluhr in die Praxis einzuführen, da er für solchen Zweek einen guten Gewichtsregulator für zweekmäßiger hält. (Nach der Zeitschrift für angewandte Elektricitütslehre, 1881 S. 442.)

# Hygroskop von O. Mithoff in Berlin.

Nach O. Mithoff in Berlin (D. R. P. Kl. 42 Nr. 16568 vom 18. März 1881) werden Schalen von Gänse- oder Hühnereiern mit Salzsäure behandelt, die übrig bleibende Haut wird in Seifenwasser, reinem Wasser und dann in Alkohol gewaschen, schliefslich mittels einer Lösung von Federharz in Benzin auf einer versilberten Kupfer- oder auf einer Stahlspirale befestigt. Bei Veränderung der Luftfeuchtigkeit ändert sich die Länge der Haut und die Spirale rollt sich in Folge dessen auf, bezieh. zusammen.

Als besonderen Vorzug dieses Apparates anderen gegenüber wird hervorgehoben, daß die Metallspirale direkt zur Leitung von elektrischen Strömen, welche die Angaben des Hygroskops nach beliebigem anderem Ort übertragen, dienen könne. Das Federharz bildet dabei die Isolirschicht für den elektrischen Strom.

Referent hatte Gelegenheit, ein solches Hygroskop mit anderen vergleichen zu können, indem er dasselbe zunächst 4 Tage lang neben ein gutes Haarhygrometer von Klinkerfues (1879 234 \* 208) vor Regen geschützt im Freien aufhing. Dann wurden beide unter eine völlig mit nassem Filtrirpapier ausgelegte Glasglocke gestellt und da das Eihygrometer auch am anderen Tage erst 86 Proc. Feuchtigkeit anzeigte, so wurde die durchbrochene Blechhülle des Apparates völlig mit nassem Filtrirpapier verklebt; doch gelang es nicht, den Zeiger über 86,5 Proc. zu treiben. Nun kamen beide Hygrometer unter eine Glocke mit Schwefelsäure, so daß unter und auf denselben Schalen mit reiner Schwefelsäure standen. Das Haarhygrometer stand nach 10 Minuten auf 8 Proc., nach 6 Stunden auf 0, das Eihaut-Hygrometer ging aber nicht unter 51 Proc. herunter, selbst als es 2 Tage lang unter der Glocke blieb, während nun das Haarhygrometer sich auf —10 einstellte. Nachfolgend die Resultate:

				Haarhygrometer							Eihaut-Hygrometer					
Im Freien .		170			72	Pro	c.					71 Proc.				
Desgl		15			96							84				
Desgl		18			89							83				
Desgl		21			58							64				
Ueber Wasser		15			96							86				
Ueber Schwefe																

Danach scheint die übrigens keineswegs neue Verbindung von hygroskopischer Haut mit Metallspirale nicht glücklich gewählt (vgl. 1879 234 47).

F.

# Ueber Neuerungen im Hüttenwesen.

Mit Abbildungen auf Tafel 31.

(Patentklasse 40. Fortsetzung des Berichtes S. 333 dieses Bandes.)

Zur Darstellung von Zink.

F. Lürmann in Osnabrück (\* D. R. P. Nr. 17030 vom 20. Januar 1881) empfiehlt die Verwendung der Gröbe-Lürmann'schen Generatoren (1881 240 \* 196) für belgische Zinkdestilliröfen. Die Brennstoffe gelangen von den Entgasungsräumen A (Fig. 1 bis 5 Taf. 31) in die unter den Zinköfen liegenden Vergasungsräume B, welche mit Rost b für Luftzuführung und Schlackenabführung, sowie mit durch Wasser gekühltem Balken c und Schlitz d für falschen Rost versehen sind. Die Oeffnungen s dienen zur Beobachtung der Kokeshöhe im Generator a. Die Feuergase steigen in den mit Destillirröhren besetzten Räumen a0 auf, werden gezwungen, in dem mittleren Raume a1 auf den zum Betrieb des Beschickungsapparates verwendeten Dampfkessel a2 und entweichen durch a3 in den Schornstein. Die erforderliche Verbrennungsluft wird in den Kanälen a3 vorgewärmt.

Nach einem weiteren Vorschlage steigen die Verbrennungsgase in einem inneren gemeinschaftlichen Raume auf, senken sich an beiden Seiten, um nach Erhitzung der Entgasungsräume in den Schornstein zu entweichen.

Bei der Anordnung Fig. 6 bis 8 Taf. 31, liegen die Entgasungsräume A über den Zinköfen und die gemeinschaftlichen Vergasungsräume B in der Mitte dazwischen. Die Gase gehen durch Kanal g in den ersten Raum C mit Reductionsröhren, um daselbst unvollständig zu verbrennen, so daß hier hauptsächlich die Eigenwärme der Gase wirkt. Bei dem Austritt der Gase in den zweiten Raum D für Reductionsröhren kann bei m oder auch schon vorher durch Abhitze im Kanal o erwärmte Luft zur vollständigen Verbrennung der Gase zugeführt werden. Die Verbrennungsgase gelangen aus dem Raum D in den von diesem durch das Gewölbe f abgeschlossenen Raum G und aus diesem durch die Schlitze e in die Kanäle n, welche die Entgasungsräume umgeben. Die Gase gehen dann durch Kanal r in einen Lufterhitzungsapparat und schliefslich in den Schornstein E.

Wie Lürmann ferner ausführt, bieten die Zinköfen der Heizung, besonders mit Gas, und der gleichmäßigen Vertheilung der Wärme besondere Schwierigkeiten, weil die Ausnutzung der Wärme entgegen der Einrichtung anderer Wärmeverbrauchsorte in einer großen senkrechten Ausdehnung derselben stattfinden muß und weil, veranlaßt durch die Art des Betriebes der Zinköfen, immer sehr bedeutende Undichtheiten

der Vorderwand des Ofens vorhanden sind. Die Spannung der Verbrennungsprodukte oder der Druck im Inneren des Ofens ist deshalb oben im Ofen um mehrere Millimeter der Wassersäule größer als unten im Ofen. Der verschiedene Druck im Ofen und die in Folge dessen von außen eintretende Luft machen es unmöglich, bestimmte Mengen Verbrennungsluft an bestimmten Stellen und in den verschiedenen Höhen so einzuführen, daß eine allmähliche Verbrennung, also gleichmäßige Vertheilung der Wärme zu erreichen ist. Die gleichmäßige Erwärmung ist aber für den Zinkreductionsprozeß und für die Leistung des Ofens in jeder Beziehung um so wichtiger, als alle die vielen Röhren oder Muffeln eines Ofens dieselbe Beschickungsmenge in derselben Zeit verarbeiten sollten.

Um diese Mängel möglichst zu beseitigen, sind in der durch Fig. 9 bis 12 Taf. 31 veranschaulichten Construction der Zinköfen die Gas- und Lufteintritte e und c unten und oben im Ofen angeordnet. Die Generatorgase treten aus dem Vergasungsraume  $\boldsymbol{B}$  durch Kanal g in den mit Schieber h versehenen Schacht q und gelangen von den Kanälen m aus durch Oeffnungen e in den Ofen, so dass hier die Zugrichtung von oben und von unten nach der Mitte hin geht. Um ferner die der Abkühlung am meisten ausgesetzte Vorderwand heiß zu halten, werden die Verbrennungsgase durch Röhren w der mittleren Reihe abgezogen. Die Verbrennungsgase aus dem oberen Theile des Ofens gehen durch diese Röhren w in den Kanal n, um die Entgasungsräume A herum und durch die Abhitzekammern v des oberen Lufterhitzers bei r zum Schornstein. Entsprechende Röhren führen die Gase aus dem unteren Theile des Ofens um die Entgasungsräume zum Schornstein. Dadurch soll erreicht werden, dass der Gasdruck im Ofen überall gleich ist. Die Verbrennungsluft geht durch die Lufterhitzer o in die Kanäle a, um bei c in den Ofenraum zu treten. In Folge dessen soll die Erwärmung dieser Oefen gleichmäßiger als diejenige der bisherigen Oefen sein.

Zu gleichem Zweck kann man den Zug auch in folgender Weise umkehren lassen. Wenn der obere Gasschieber h geschlossen, der untere geöffnet ist, treten die Gase nur in den unteren Kanal m, brennen von unten nach oben durch den Ofen, die Verbrennungsprodukte treten in den oberen Gaskanal m, welcher nun Abhitzekanal ist und an seinen äußersten Enden mit dem oberen Abhitzekanal r in Verbindung steht. Diese Verbindungen sowie diejenige der Abhitzekanäle r mit dem Schornstein sind durch Schieber abzuschließen. Diese Schieber können gußeiserne, mit Wasser gekühlte sein; wird der obere Schieber h geöffnet und werden die entsprechenden Schieber in m und r geöffnet bezieh. geschlossen, so brennt das Gas von oben nach unten durch den Ofen.

Zur Raffination von unreinem Zink wird nach W. Merton in Frankfurt a. M. (\*D. R. P. Nr. 17521 vom 30. Januar 1881) das rohe Zink in einem Flammofen bei Rothglut geschmolzen und zunächst auf gewöhn-

lichem Wege das beigemengte Blei entfernt. Hierauf wird mittels einer eisernen, unten durchlöcherten Röhre in das flüssige Metall Schwefel eingeleitet, wobei die Röhre hin- und herbewegt wird. Dadurch sollen die das Zink verunreinigenden Metalle als Schwefelverbindungen abgeschieden und dann mittels Löffel abgeschöpft werden. Das Zink wird nun aus Retorten P (Fig. 13 und 14 Taf. 31) destillirt, welche durch vom Generator G aus durch Kanäle i zugeführte Gase erhitzt werden. Die erforderliche Luft wird in den Kanälen o vorgewärmt, die Verbrennungsgase entweichen durch Kanäle s und n zum Schornstein. Das mit Wasserkühlung versehene Condensationsrohr a führt nach dem Behälter B. Die darin befindliche Scheidewand x hat am vorderen Ende zunächst der Ausmündung des Rohres a einen überhängenden Schirm, um etwaige, aus a kommende flüssige Zinktropfen aufzufangen und nach dem Boden des Behälters zu leiten. Diese Wand ist zum Zweck der Abkühlung von aufsen mit doppeltem Boden versehen, damit sich auf ihrer kühlen Oberfläche flüchtige Verunreinigungen absetzen können, welche unten durch eine Oeffnung entfernt werden. Am Boden von B befindet sich ein Zapfloch zum Ablassen des flüssigen Zinkes.

Bei der Destillation werden nun die Retorten von A aus zur Hälfte mit dem durch Schwefel theilweise gereinigtem Zink gefüllt. Das vorn mit Glimmerfenster versehene Rohr v wird vorgeschoben, so daß es die Mündung des Condensationsrohres a deckt und den Behälter B abschließt, um die zunächst überdestillirenden Verunreinigungen, z. B. Cadmium, Antimon, Quecksilber, Schwefel u. dgl., abzuführen. Zinkstaub und Zinkoxyd setzen sich dann auf der abgekühlten hohlen Wand x ab und werden durch das obere Zapfloch entfernt. Sobald das Rohr a rothglühend wird, geht nur Zink über und muß dann das Condensationsrohr gekühlt werden. Die Zweigröhren r sollen dabei den Weg für die Dämpfe verlängern.

Das in B gesammelte Zink wird dann in den Löffel I (Fig. 15) der aus Zink hergestellten Giefsmulde abgelassen und fliefst durch den bei g mit einem eingehängten Abschäumer versehenen Hals c nach der Hauptform D, welche in dem Wassergefäßs V hängt.

Zur Herstellung von Zink mittels Elektricität wird nach L. Létrange in Paris (Oesterreichisches Patent vom 12. November 1881) die Zinkblende bei mäßiger Temperatur geröstet, um das Schwefelzink in schwefelsaures Zink zu verwandeln und so wenig Schwefel als möglich in die Atmosphäre gelangen zu lassen. Die erhaltene Masse wird in Auslaugegefäßen A (Fig. 16 Taf. 31) systematisch mit Wasser oder Lauge aus früheren Prozessen ausgezogen. Die gesättigte Zinksulfatlösung sammelt sich in den Behälter B, um von hier aus den Zersetzungsbehältern C zuzufließen. In diesen befinden sich als Kathoden dünne Zinkplatten, denen als Anode eine Kohlenplatte c gegenüber steht. Die in Folge der Ablagerung von metallischem Zink frei gewordene

Schwefelsäure soll sich auf der specifisch schweren Salzlauge sammeln und von hier durch Oeffnungen o in dem Maße abfließen, als neue Salzlösung durch Rohre d auf dem Boden der Gefäße C geführt wird. Die abfließende saure Flüssigkeit wird mittels Pumpe P in den Behälter R gehoben, um weiter verwendet zu werden.

Sollen reine Galmeierze oder Zinkoxyde verarbeitet werden, so löst man diese in dem Behälter C selbst auf. Zu diesem Zweck braucht man außer dem Motor und der Elektricität erzeugenden Maschine nichts als zwei unter einander verbundene Gefäße, von denen das eine zur Aufnahme der mit dem anzugreifenden Material umgebenen Anode, das andere zur Aufnahme der Kathode bestimmt ist, auf welcher sich das gefällte Zink sammelt. Der eine der Behälter kann in dem anderen stehen und aus einer porösen Masse, wie Porzellan, Steinzeug, Terracotta oder Gewebe, bestehen, um ein Verunreinigen des gefällten Zinkes durch das Mineral zu verhindern.

## Ueber Cement und dessen Verwendung.

(Fortsetzung des Berichtes S. 381 d. Bd.)

Die russischen Normen lassen nach Böhme 2 verschiedene Normalsandsorten zu und zwar regelmäßig für sämmtliche Proben einen groben Sand, welcher durch Absiebung auf 60, 120 und 240 Maschen für 140 dadurch erhalten wird, daß der Rückstand auf 60 Maschen ausgeschlossen wird, dagegen die Rückstände auf 120 und 240 Maschen zu gleichen Theilen gemischt werden. Daneben wird auch ein feiner Sand benutzt, welcher durch Absiebung auf 240, 400 und 900 Maschen hergestellt wird, indem der Rückstand auf 240 Maschen ausgeschlossen wird, während die Rückstände auf 400 und 900 Maschen zu gleichen Theilen gemischt werden. Die Verwendung des feinen Normalsandes wird dadurch begründet, daß es in Rußland Baustellen gibt, wo eben nur ganz feiner Sand zu haben ist (vgl. Wagner's Jahresbericht, 1881 S. 535).

Mit Rücksicht auf die lebhafte Ausfuhr deutscher Cemente nach Rufsland, welche dort jetzt nach den russischen Normen zu beurtheilen sind, erschien es geboten, das Verhalten deutscher Cemente den russischen Normen gegenüber kennen zu lernen. Böhme erhielt zu diesem Zweck von dem Dircktor der russischen Prüfungsanstalt, Belelubsky in St. Petersburg, russischen Normalsand beider Gattungen und von 12 deutschen Cementfabrikanten 12 verschiedene Cemente, welche er auf Abbindezeit, Temperaturerhöhung, Mahlung, Volumenbeständigkeit, sowie auf Zugfestigkeit des reinen Cementes nach 7 und 28 Tagen und eines Mörtels aus 1 G.-Th. Cement und 3 G.-Th. Normalsand für russischen feinen Normalsand mit 14 Proc. Wasser und für russischen groben Normalsand mit 12 Proc. Wasser nach 2, 7 und 28 Tagen, ferner für

9
=
ē
0
ಪ
$\vdash$

1	Матке				m	ပ	А	(T)	ĮŢ,	უ;	Į,	_	×	7	M	
Zugfestigkeit in k auf 1 qc, Mittel aus je 5 Versuchen		sand.	28	18,97	17,51	92,00	22,30	24,03	17,28	30,62			21,61	18,61	21,89	_
	suchen	GTh. Cement, 3 GTh preufsischer Normalsand. Bei E 10,5 Proc., " F 41 " sonst 10 Proc. Wasser	14	27	15,71	18,85	73	21,795	57	97	39	$\frac{18,995}{18,995}$	21	15,49	9,51	_
	5 Ver		1		14.28 1	49		14,91	3	24,91	96	15,49 1	83	3,021	4,92	_
	aus	GTh preufsi Bci "sonst	~	7,38	6,30	6,66							7,97	6,171	6,51	
		ment uss. usser	38	13,39	11,99	15,07	13,02	14,97	11,36	19,93	7,36	13,19	13,22	17.23	13,03	_
	uf 1 qc	1 GTh. Cement 3 GTh. russ. grober Normalsand 12 Proc. Wasser	-	10,47	8.49	8,78		7	10	6,31	90,	$\frac{9,40}{1}$	$\frac{9,72}{1}$	7,61	8,91	_
	inka		~	4,66	4,13	3,99	4,79	5,23	ಣ	<u>-</u>	9		5,78	4.37	4,13	_
	stigkeit	ement russ. ralsand Vasser	38	_ <u>2</u>	10	11,53	\mp	₹ ?		92	$\overline{}$		53	ဝ	9,94	
	Zugfe	4 GTh. Cement 3 GTh. russ. feiner Normalsand 14 Proc. Wasser	-1		7,96			8,64	ಗು	5					6,80	_
T OUT OF			જ						2,98	6,55	4,43	5,39	4,34	3,62	3,58	_
	Zugfestigkeit	Reiner Cement nach Tagen	38	56	57,40	7	9	50	39,85		62,84	69'09	64,23	61,19	49,42	
		Reiner	1	51,54	47,18	34,40	54,78	41,82	29,25	68,30	53,23	43,66	46,31	43,91	38,72	
	ıņj	$\frac{0}{35,5}$	38	41	36	9	44	38	36					_		
	Mahlung auf	900  5000 Maschen für 1 qc Rück- stände	0/0			9	_		ر مرد			9,2 32			_	
	n- die	euchtigkeit der Luft  8 Ei Ei E	$\frac{0}{67} \frac{0}{11}$		8		$\overline{}$	<del>네</del>			Ξ.				_	
	Proben-	Wassers		_			_			_	9 7	9 9	_			
	Beim Probe machen war	peratur des Anmache-	_					11,3		2	=======================================	<u>2</u>		7,5 10,8	_	
	Temperatur der Luft				_					17,5			15	=		_
	2	9	3,8	⋰	no.	3		(	ر بر بر	Ω.	∹.	<u>.</u>	₩.	_		
		bis 2.	o ,					[ • ]		" II	°,		" 5			
		,						ဗ်						-		
	miəd	$^{0}_{29,5}^{0}$	35	35	2	34	38	33	200	333	30	<u>20</u>	31	_		
	198867 Sub	$\frac{0}{32,5}$	35	38	33	37	7	35	33	99	33	33	34	_		
	1uəm:	k 1,832	1,913	1,622	1,872	1,623	1,546	1,771	1,083	1,721	1,958	1,954	1,768			
	Лагке				<u>~</u>	ပ	_ 1	¥ ;	<u>بر</u>	ع د	Ξ,	_;	۷,	_	Z	

1 Es wog im Mittel aus je 5 Versuchen im eingerüttelten Zustande: 11 feiner russischer Normalsand 11 grober " " " 11 preußischer " " l grober preufsischer preußischen Normalsand mit 10 Proc. Wasser nach 2, 7, 14 und 28 Tagen untersuchte. Die Mittelwerthe dieser Untersuchungen sind in Tab. I S. 457 zusammengestellt.

Aus den Mittelwerthen für die Zugfestigkeiten 7 und 28 Tage alter Mörtel aus 1 G.-Th. Cement und 3 G.-Th. Normalsand ergeben sich nun, wenn man mit  $Z_7$  und  $Z_{28}$  die Zugfestigkeiten nach 7 bezieh. 28 Tagen und mit  $R_f$  den feinen,  $R_g$  den groben russischen Normalsand und mit P den preufsischen Normalsand bezeichnet:

$$\mathbf{Z}_7 = \frac{\mathbf{Z}}{12} \left\{ \begin{array}{ll} R_f \colon P &=& 6,172 : 12 = 0,514 \\ R_g \colon P &=& 7,287 : 12 = 0,607 \\ R_f \colon R_g &=& 10,015 : 12 = 0,835 \end{array} \right.$$

und hieraus folgen abgerundet für die 7-Tag- bezieh. für die 28-Tag-Zugfestigkeiten nachstehende Verhältnisse:

Das Verhältniß der  $\frac{28\text{-Tag-Zugfestigkeit}}{7\text{-Tag-Zugfestigkeit}} = \frac{Z_{28}}{Z_7}$  findet sich zu  $Z_{28}R_f = 1,52 Z_7 R_f$  und  $Z_{28}R_g = 1,46 Z_7 R_g$  und  $Z_{28}P = 1,39 Z_7 P$ .

Man ersieht nun, daß die aufgestellten Beziehungen in den Stand setzen, die für langsam bindende deutsche Cemente ermittelte Zugfestigkeit für 7 bezieh. 28 Tage alte Normenproben ziemlich schnell die russischen Normen zu finden und auch umgekehrt. Ebenso ist die Ableitung der betreffenden Normenzugfestigkeiten für feinen russischen Normalsand leicht zu bewirken. Die zuletzt angegebenen Beziehungen dienen zur Herleitung eines Ueberschlages für zu erwartende 28-Tag-Normenzugfestigkeiten aus den 7-Tag-Ergebnissen, wobei allerdings zu berücksichtigen ist, daß diese Beziehungen nicht für jeden langsam bindenden Cement vollen Anspruch auf Genauigkeit machen können, indem die 12 Werthe, aus welchen sie als Mittelwerth gezogen wurden, unter sich und namentlich bei den Quotienten für  $\mathbb{Z}_7$  in einigen Fällen etwas schwanken.

Einflufs der Menge des Wasserzusatzes bei Ermittelung der Bindezeit des Cementes. Nach Heintzel ergab ein Cement, mit 33½ Proc. Wasser angemacht, eine Bindezeit von 9½ Stunden, mit 30 Proc. 7½ Stunden, mit 26,5 Proc. 4 Stunden, mit 23,3 Proc. 37 Minuten und mit 20 Proc. 4 Minuten. Nun sagen die Normen zwar, daß man einen steifen Brei machen und der gegossene Kuchen an den Rändern dünn ausfließen soll. Die dadurch bestimmte Menge Wasser kann aber wechseln. Die Verschiedenheit wird bei 3 Procent mehr oder weniger Wasser schon so groß, daß während der Mörtelbrei noch gleich schlank aus der Kelle herausgeht und der Kuchen noch nicht auffallend dickere oder dünnere Ränder zeigt, die Abbindezeiten schon bedeutend abweichen. Nur wenn die Menge des Anmachewassers vorher bestimmt ist, wird man an 2 Orten bei demselben Cement dieselbe Abbindezeit finden.

Die Schwierigkeiten, eine bestimmte Menge Wasser fest zu stellen, liegen nach H. Delbrück bekanntlich darin, dass die Cemente ganz verschiedener Mengen Wasser bedürfen, um gleichmäßig flüssig zu sein, Der Werthmesser des Wasserzusatzes kann also nicht im Gewicht gesucht werden, sondern wir müssen noch einen Flüssigkeitsmesser gewissermaßen erst erfinden, welcher eine gleichmäßige Flüssigkeit des Cementbreies ermöglicht.

Nach A. Bernoully dürfte die Construction eines solchen Flüssigkeitsmessers seine Schwierigkeiten haben; auch die Bestimmung, was syrupartige Consistenz ist, erscheint nicht leicht. Man kommt wohl am einfachsten dadurch zu einem Resultat, dass man die Proben mit einem Ueberschusse von Wasser anmacht, welcher für alle Verhältnisse genügt, z. B. 331/3 Proc. Wasser, und danach die Bindezeiten bestimmt; so hat man wenigstens stets bestimmte Verhältnisse, die unter einander in Vergleich zu ziehen sind. Bei der Bestimmung der Bindezeit ist weiter zu beachten die Verdunstung des Anmachewassers, welche speciell in der Sommerzeit bei flach ausgegossenen Proben sehr mitspricht. Bernoully macht daher seine Proben auf Abbinden stets in einem kleinen, mehr hohen, als breiten Glase an und schliefst dadurch die Verdunstung aus.

Dyckerhoff hält dieses Verfahren nicht für richtig; denn, wenn man den Cement von der Luft abschliefst, so entspricht dies nicht der Praxis und er bindet auch anders ab.

Herzog hat bei Anfertigung einer großen Platte eine ganz bedeutende Temperaturerhöhung wahrgenommen und wurde daher die Temperaturerhöhung bestimmt, welche der Cement beim Abbinden ergibt.

Der hierzu verwendete Cement hatte eine Temperatur von 13,40, das Wasser eine solche von 13,60 und nach dem Einrühren zeigte der Brei eine solche von 14.00. Nach 15 Minuten war das Thermometer auf 15,20 gestiegen, nach 30 Minuten zeigte dasselbe 15,00, nach 1 Stunde 30 Minuten 14,00 und nach 3 Stunden 30 Minuten 13,00, worauf es stehen blieb. Die größte Temperatursteigerung betrug daher 1,6 bis 1,80. Erwähnt sei noch, daß die Abbindezeit des Cementes etwa 7 Stunden betrug. Zur Aufklärung der bei dem Stampfen der Platte beobachteten bedeutenden Temperatursteigerung wurden nun Versuche gemacht mit Cement, welcher mit so viel Wasser durchgearbeitet war, daß er wie frisch gegrabene Erde zusammenballte. Derselbe wurde in zwei vorhandene hölzerne Kästen von Würfelform von 10 und 20cm Seite eingeschlagen und hierbei die Temperaturerhöhung im Inneren der Formstücke von Zeit zu Zeit bestimmt. Es wurden bei dem Würfel von 10cm Seite etwa 9k Cement von 13,50 mit dem benöthigten Wasser von 13,50 angemacht und eingestampft.

Gleich nach dem Einstampfen war die Temperatur des Cementwürfels 16,00 

nach	1 5 St	unden																18,50
22	5	22	50 Minu	ten														20,0
22	6	"																23,5
22	6	22	5 Minute	en .														26,0
	6	22	30 "															27,0
"	6	"	45 ".		·				Ι.									29.0
"	7	"	war das	Max	imn	m e	rreio	ht	-							=	=	29,50.
Das	Ther	nomet	er fing je							rte	nact	8.8	tune	len	wi	ede	r	26,00.
Dus									_									,
	Bei	dem	Würfel	von	$20^{ m cr}$	m S	eite	W	arei	n e	twa	32	k C	em	ent	V	on	13,40
Bei dem Würfel von 20 <sup>cm</sup> Seite waren etwa 32 <sup>k</sup> Cement von mit Wasser von 13,6 <sup>o</sup> zur Verwendung gekommen:																		
	Gleie	ch nac	h dem E	linsta	mpi	en	betr	ug	die	Te	mpe	ratu	r.					19,00
nach			on 1 Stu					_			-							20.5
**	2 St	under	30 Minu	iten														22,0
"	3	,,	30 "															22.5
27		"	30 ".															24,0
	$\frac{4}{5}$		,,,			•						Ĭ.						32,0
"	5	22	30 Minu	ıten .	•	•	• •	٠	•			•						38.0
"	6	"	30	10011	•	•		•	•		•	•		•			Ť	43,5
"	6 7	"	,,	•	•	•		•	•		•	•	• •	•	•	•	•	44.0
"	7	"	30 Mini		•	•		•	•		•	•		•	•	•	•	44.0
"	6	"	30 MIIII	цеп	•			•	•		•	•		•	•	•	•	45.0
"	8	22	20 11:			 	. 31.		,			.1.4		•	•	٠.		,
22	0	"	30 Min												•	=	=	45,5
>>	9	22	30 "		war	d16	e Te	$^{\mathrm{mp}}$	erat	ur	gesi	ınke	n a	111	•	٠	٠	45,2
77	10	"	30 "		22	"		"				"	;	,	٠	٠	٠	45,0
"	11	22			,,	27		29				"	,	,				44,5
79	11	22	30 Minu	ıten	"	,,		٠,				"	,	,	-			44,00
							u. s.	f.										

Es war bei dem Würfel von  $10^{\rm cm}$  Seite die Temperatur der Mischung um  $16,0^{\rm o}$  und bei dem Würfel von  $20^{\rm cm}$  Seite die Temperatur der Mischung um  $32,0^{\rm o}$  beim Abbinden gestiegen, d. h. die Temperatursteigerung in beiden Würfeln verhält sich wie 1:2, d. h. wie die Würfelseiten.

Bekanntlich wird bei vielen Submissionsbedingungen vorgeschrieben, daß der Cement beim Abbinden keine größere Temperaturerhöhung zeigen darf als höchstens 3 bis  $5^{\circ}$ . Ist nun die Menge des zu solcher Bestimmung zu verwendenden Cementes nicht genauer angegeben, so können bei Verwendung großer Mengen die größten Zahlen erhalten und untadelhafte Cemente als unbrauchbar beanstandet werden.

Anfertigung der Normenproben. A. Bernoully bespricht die Angriffe Erdmenger's auf die Normen, welcher ihnen den Vorwurf macht, daß sie die Individualität der einzelnen Cemente nicht genügend berücksichtigen und die Prüfung mehr den langsam bindenden Cementen entsprechend behandeln. Er macht namentlich den Vorschlag, daß beim Prüfungsverfahren nicht 10 Proben auf einmal, sondern nur je 4 angemacht und daß die Proben mit festem Trockengewicht von 140g eingesehlagen werden sollen.

Es ist richtig, dass bei schnell bindenden Cementen die Zeit, welche 10 Probekörper zum Anmachen erfordern, eine zu lange ist. Vom Zumischen des Wassers zum Cement bis zum Einklopfen der Proben vergeht, speciell bei ungeübter Hand, immerhin eine Zeit von 10 Minuten.

Bindet ein Cement schon in dieser Zeit ab, so müssen die Sandproben dadurch geschädigt werden. Schlägt man von einem solchen Cement 10 Proben hinter einander ein und vergleicht die gefundenen Festigkeitszahlen, so wird man sehen, daß die späteren Proben zurückgehen, also beim Anmachen verdorben sind. Bei einer kommenden Revision der Normen könnte dieser Punkt in Rücksicht auf schnell bindende Cemente wohl bemerkt werden. Langsam bindende Fabrikate werden dadurch nicht geschädigt und schnellere vor Nachtheil bewahrt.

Bezüglich der zweiten von Erdmenger vorgeschlagenen Abänderung, die Proben nicht wie bisher frei einschlagen zu dürfen, gleichgültig, wieviel Masse in die einzelnen Formen eingeht, sondern die Probekörper mit einem festen Trockengewicht anzumachen, ist bekannt, daß eine fest eingeschlagene Probe, welche mehr Masse in sich hat, höhere Festigkeit gibt als eine lockere Probe. Solche Unterschiede, welche 5 bis 10g auf 100g Trockengewicht mehr oder minder betragen, können theils absichtlich durch übermäßiges Einschlagen hervorgerufen werden, theils haben sie ihren Grund in einer Flüchtigkeit und Ungenauigkeit des Prüfenden. Es sind die Unterschiede, welche bei der Prüfung der Cemente nach den Normen an verschiedenen Stellen und von verschiedener Hand vorkommen, zumeist auf diesen Grund zurückzuführen. Auszuführen ist die Anfertigung der Probekörper mit festem Trockengewicht ganz leicht. Sollen 4 Proben z. B. je 140g Trockengewicht haben, so wiegt man 140g Cement ab, nimmt hierzu 3 mal 140g Sand, setzt darauf 10 Proc. oder 56g Wasser zu und mischt die Masse durch. Man legt die 4 Formen neben einander, füllt je einen Löffel in dieselben ein, drückt die Masse mit dem Finger an, füllt den 2. und 3. Löffel nach und vertheilt die Masse gleichmäßig, so daß sie genau in die 4 Formen hineingeht. Mit einem Pinsel wird das Ueberschüssige zusammen gefegt, gleichfalls auf die Formen vertheilt und eingedrückt bezieh. eingeklopft.

Dieses Verfahren hat den Fehler, daß die Mörtelausgiebigkeit der einzelnen Cemente eine so verschiedene ist, daß die Formen auch bei ganz richtiger Arbeit in ungleicher Weise gefüllt werden. Das ungleiche Verhalten der Cemente in dieser Beziehung kann zwar verschiedene Ursachen haben; im Allgemeinen dürften jedoch hart gebrannte, langsam bindende Cemente, welche weniger Wasser erfordern, die Formen ungenügend füllen, so daß das Einklopfen und Andichten der Proben nach dem zeitigen Prüfungsverfahren fortfällt. Leicht gebrannte, schnell bindende Cemente hingegen, welche mehr Wasser erfordern, werden mehr Mörtel ergeben und kaum in die Formen hineingehen, so daß man längere Zeit schlagen muß, um die Formen abstreichen zu können. Die ersteren langsam bindenden Cemente werden also offenbar durch das Erdmenger sche Prüfungsverfahren geschädigt, wohingegen die schnell bindenden Cemente gefördert werden. Den langsam bindenden Cementen würde vielmehr ein Trockengewicht von 145s entsprechen,

wohingegen für schnell bindende Cemente 135<sup>g</sup> genügen könnten. Nicht zu vergessen ist ferner, daß bei den Normen in dem festen 10 procentigem Wasserzusatz schon ein Correctiv für die Ungleichheit der Prüfungsverhältnisse zwischen schnell und langsam bindenden Cementen liegt. Langsam bindende Cemente könnten mit weniger Wasser auskommen, werden sich also nicht so fest einschlagen wie die schnell bindenden Cemente, welche beim Einschlagen mehr Widerstand geben und festest einzudichten sind.

Um nun ein Bild davon zu geben, welchen Einfluß das eine und andere Prüfungsverfahren auf die Festigkeitsresultate ausübt, prüfte Bernoully 9 Cemente aus den verschiedensten Gegenden Deutschlands, deren Bindezeit für einen Zusatz von  $33\sqrt{3}$  Proc. Wasser bestimmt wurde. Die Proben wurden vor dem Zerreißen abgetrocknet und gewogen und stehen in folgender Tabelle II die betreffenden Gewichte (g) über den

Tabelle II.

	Tabene 11.													
96	Siebrück- stände auf dem		et wog	3439/0	r bei robe	Di 7	Die Proben wogen nach 7 Tagen und hatten eine Festigkeit Die Proben wog nach 28 Tagen u hatten eine Festigl							
Probe	900- Maschensieb	5000- Maschensieb	11 lose geschüttet wog	Bindezeit mit 334/39/0 Wasser	Dio Form war bei Erdmenger's Probo gefüllt	٠	rein	3 Th. Sand nach den Normen	3 Th. Sand nach Erdmenger	rein	3Th. Sand nach den Normen	3 Th. Sand nach Erdmenger		
1	1,60	13,00	1,030	über 10 St.	ganz	$\begin{bmatrix} g \\ f \\ t \end{bmatrix}$	151,6 42,6 —	160,7 16,6	152,6 15,4 —	$^{153,3}_{\ 44,5}_{\ 125,0}$	158,8 $21,2$ $144,5$	154,6 18,3 139,0		
2	0,40	10,20	1,100	etwa 10 St.	ganz	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	154,0 32,7 —	157,5 12,5 —	152,1 10,7 —	$153,6 \\ 36,4 \\ 124,5$	158,5 $15,8$ $144,5$	151,7 $15,9$ $137,7$		
3	5,80	24,00	1,215	etwa 10 St.	schwach	$\begin{bmatrix} g \\ f \\ t \end{bmatrix}$	$\begin{vmatrix} 153,9\\39,0\\-\end{vmatrix}$	153,6 11,9 —	151,3 11,5 —	$156,5 \\ 49,4 \\ 127,2$	$\begin{array}{c} 157,4 \\ 19,3 \\ 143,0 \end{array}$	153,0 20,3 138,7		
4	11,00	24,80	1,210	etwa 2½ St.	ganz	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	$\begin{vmatrix} 160,6\\ 33,7\\ -\end{vmatrix}$	153,7 11,6 —	152,2 11,8 —	$ 159,7 \\ 38,8 \\ 130,2$	$\begin{vmatrix} 155,5\\ 15,2\\ 140,0 \end{vmatrix}$	153,6 15,0 138,7		
5	5,50	24,00	1,260	etwa 8 St.	schwach	$\begin{bmatrix} g \\ f \\ t \end{bmatrix}$	$\begin{vmatrix} 166,3\\ 40,0\\ -\end{vmatrix}$	159,0 11,1 —	$\begin{vmatrix} 152,7\\ 10,0\\ -\end{vmatrix}$	165,3 44,6 135,3	$\begin{array}{c c} 158,5 \\ 16,2 \\ 145,0 \end{array}$	153,0 14,7 138,0		
6	1,20	7,50	1,075	4 St.	schwach	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	148,5 21,9	159,0 10,9	150,8 10,5 —	$\begin{vmatrix} 151,6\\36,0\\134,2 \end{vmatrix}$	20,4	$\begin{vmatrix} 153,2\\17,8\\138,0 \end{vmatrix}$		
7	9,50	28,20	1,260	etwa 10 St.	stark	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	151,5 26,3 —	155,3 8,6 —	$\begin{vmatrix} 152,2\\ 9,5\\ - \end{vmatrix}$	$  153,7 \\ 42,3 \\ 133,0  $	$ 153,7 \atop 12,9 \atop 137,5$	154,2 13,2 137,2		
8	14,20	21,50	1,240	etwa 10 St.	stark	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	153,3   23,6   —	152,2   7,8   —	151,7 8,5 —		$  155,7 \\ 11,5 \\ 139,5 $	$\begin{array}{c c} 153,7 \\ 12,3 \\ 138,7 \end{array}$		
9	7,50	16,50	1,240	1/3 St.	stark	$\begin{vmatrix} g \\ f \\ t \end{vmatrix}$	156,7 21,5 —	$\begin{vmatrix} 152,1 \\ 4,7 \\ - \end{vmatrix}$	$\begin{vmatrix} 153,5 \\ 4,6 \\ - \end{vmatrix}$	$ 158,7 \\ 31,1 \\ 129,0$	$\begin{vmatrix} 154,5 \\ 7,8 \\ 137.0 \end{vmatrix}$	155,5 8,2 138,0		

Festigkeitszahlen (f). Die 28-Tage-Proben wurden ferner rein, sowie mit 3 Th. Sand zur Controle des Trockengewichtes (t) geglüht. Die Cemente sind nach der Festigkeit geordnet, welche die Sandproben nach der Normenprüfung in 7 Tagen zeigten.

Leider waren die Cemente überwiegend langsam bindend, so dafs der Unterschied zwischen ihnen und den sehnell bindenden nicht so

Leider waren die Cemente überwiegend langsam bindend, so daß der Unterschied zwischen ihnen und den sehnell bindenden nicht so scharf hervortritt. Immerhin ist jedoch zu ersehen, daß die Festigkeit der ersteren durch das Erdmenger'sche Verfahren leidet, wohingegen dies bei den schneller bindenden Cementen eher umgekehrt der Fall ist. Einige der Cemente, z. B. Probe 7 und 8 waren nur künstlich langsam bindend gemacht und sind so die Unregelmäßigkeiten der Versuchsreihe zu erklären. Immerhin ist der Unterschied zwischen der Prüfung nach den Normen und dem Erdmenger'sehen Verfahren kein allzu großer. Der beste und schlechteste Cement charakterisirt sieh nach der einen wie nach der anderen Methode in gleicher Weise und weichen nur die Zwischenglieder ab.

Erdmenger will den Werth seiner Veränderung speciell darin sehen, daß Fehler von ungeübter Hand dadurch mehr vermieden werden. Bernoully hat diese Ueberzeugung bei seinen Versuchen nicht gewinnen können und scheinen die Fehler, welche aus ungleichem Gewicht und ungenauem Andichten der Proben stammen können, nach dem einen wie dem anderen Verfahren gleich zu sein. Einen Grund, die mit vieler Mühe geschaffenen, von der Regierung und den Behörden angenommenen und zur allgemeinen Gültigkeit erhobenen Normen abzuändern, kann man also in den Erdmenger schen Vorschlägen nicht ersehen.

Erdmenger behauptet, daß Probekörper, nach dem Einschlagevertahren der Normen durch verschiedene Personen hergestellt, bei demselben Cement leicht stark abweichende Festigkeitszahlen liefern, weil dieselben verschieden dicht aussielen, und verlangt nun, daß man an verschiedenen Stellen mit dem Cement Probekörper von gleichem Gewicht herstellen und hierzu in der Weise verfahren möge, daß ein bestimmtes Mörtelgewicht gleichmäßig in 5 Formen, ohne einzuschlagen, vertheilt werden soll. Diese Gleichmäßigkeit wird nach Erfahrungen von R. Dyckerhoff nur erzielt, wenn in jede einzelne Form von dem angemachten Mörtel gleich viel eingewogen wird. Abgesehen davon, daß ein solches Verfahren ziemlich zeitraubend sein würde, werden dabei auch keineswegs genauer übereinstimmende Zahlen der einzelnen Bruchgewichte erhalten als nach den Vorschriften der Normen. Daß bei demselben Cement überall gleich schwere Probekörper erzielt werden sollen, ist allerdings eine ganz berechtigte Forderung, ist ja auch in den Normen (Motiv zu Punkt VI) gesagt, "daß bei der Prüfung desselben Cementes Probekörper von gleicher Dichte hergestellt werden sollen". Diese Gleichmäßigkeit wird aber bei dem Normenverfahren in der That erreicht und hat Dyckerhoff z. B. mit seinem Cement seit Jahren ein Gewicht von

152g gefunden, wenn die Probekörper nach dem Abbinden aus der Form genommen werden, sofort nach Anfertigung etwa 2g mehr. Daß aber alle Cemente nach dem Normenverfahren Probekörper von gleichem Gewicht ergeben sollen, ist nicht richtig. Vielmehr weichen diese Gewichte etwas bei Cementen verschiedener Mahlung von einander ab, und zwar fallen dieselben um so höher aus, je feiner das Korn des Cementes ist, wie folgende Tabelle III zeigt 1:

Tabelle III.

Cementsorte	Ein	zelgewic	Durch- schnitt	Rückstand auf dem 900- Maschensieb			
A B C D E F	152,7 153,0 152,0 153,6 155,1 158,3	152,3 153,5 153,7 154,8 155,0 157,2	152,6 153,4 154,3 153,5 154,5 157,1	152,2 152,5 153,6 154,1 155,7 157,7	152,0 153,1 154,0 156,4  157,0	152,4 153,1 153,5 154,5 155,1 157,5	16,0°/ <sub>0</sub> 11,0 4,0 2,0 1,0

Dass dieses höhere Gewicht bei seinerem Cement nicht durch das Einschlageverfahren hervorgerufen, sondern durch die Natur des Cementes bedingt wird, geht daraus hervor, dafs Würfel von 10cm, welche aus mauergerechtem Mörtel hergestellt und sich selbst überlassen werden, bei feinem Cement ebenfalls höhere Gewichte ergeben als bei gröberem. An 4 verschiedenen Orten hergestellte Probekörper wogen 153,9 bis 151g,7. Daraus ergibt sich, daß bei richtiger Ausführung der Normenprobe, insbesondere beim Einschlagen bis zum Elastischwerden, Probekörper von gleicher Dichte erhalten werden. Es ist also die Aufstellung eines bestimmten Gewichtes der Probekörper nicht nur entbehrlich, sondern es würde sogar unrichtig sein, für alle Cemente ein gleiches Gewicht der Probekörper zu verlangen. Da indefs das Gewicht der Proben bei Anwendung der jetzt gebräuchlichen Formen nur zwischen ziemlich engen Grenzen schwankt, so könnte immerhin nach obiger Tabelle ein Gewicht der frisch angefertigten Probekörper von 152 bis 156g je nach der Mahlung des Cementes als Anhaltspunkt für richtige Anfertigung benutzt werden.

Delbrück bemerkt, daß nun auch die Schweizer Industriellen Normen entworfen haben, welche im Wesentlichen mit den deutschen übereinstimmen. Der Hauptunterschied besteht in kleinen Abweichungen gegen deutschen Normalsand und darin, daß von 15 Probekörpern die 5 höchsten und 5 niedrigsten Zahlen fortgelassen werden. Für Ungeübte ist dies vielleicht recht zweckmäßig. (Schluß folgt.)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Alle Probekörper ergaben procentisch denselben Wassergehalt und wurden sämmtlich in ein und derselben Form angefertigt, ausgenommen bei Cement D. Cement F war durch ein 5000-Maschensieb abgesiebt.

# Die Verarbeitung von Melasse mittels Strontian.

(Schluss des Berichtes S. 430 d. Bd.)

Das Kühlhaus besteht aus längeren Kanälen, welche im Winter leicht kühl zu erhalten sind, indem man kalte Luft einströmen läfst, welche möglichst trocken sein soll, um die Verdunstung des Wassers und damit die Wärmebindung zu fördern. Für den Sommerbetrieb sind Vorrichtungen zu einer künstlichen Abkühlung der Kanäle zu treffen. Die geeignetste Temperatur für die Kühlkammern ist die von + 100 und darunter, höchstens aber etwa 120 anzusehen.

Die erforderliche Zeitdauer für die völlige Zerlegung des Saecharates in Strontiankrystalle und Strontian haltige Zuckerlösung sehwankt mit der Temperatur des Kühlhauses; im günstigsten Falle beträgt sie 24 bis 36 Stunden, im weniger günstigen Falle bis zu 72 Stunden. Bei guter Kühlung ist die Zerlegung der Saecharatmasse eine vollständige und man findet alsdann die in der Flüssigkeit vorhandenen Massen, ohne äußere Formänderung in ein zusammenhängendes Haufwerk von krystallisirtem Strontianhydrat umgewandelt, welches durchtränkt ist von der Strontian haltigen Zuckerlösung. Die Strontianmenge, welche man so in krystallisirter Form für eine neue Operation wieder gewinnt, beträgt ungefähr die Hälfte der ursprünglich im Saecharat vorhandenen; unter günstigen Abkühlungsverhältnissen krystallisirt jedoch mehr als die Hälfte des Strontians aus, so daß in der Flüssigkeit auf 1 Aeq. Zucker weniger als 1 Aeq. Strontian sieh vorfindet.

Nachdem die Saccharatmasse im Kühlhause zerlegt ist, werden die Kasten auf einem Roste umgekippt und entleert, welcher auf einem oben offenen, durch einen 20 bis 30cm unter seiner Oberkante befindlichen Siebboden in zwei Theile getheilten Behälter befestigt ist. Auf dem Siebe bleiben die Strontiankrystalle zurück, während die Strontian haltige Zuckerlösung durchfliefst. Letztere wird durch eine mit einem Ablafshahn versehene Rohrleitung zur Saturation abgeführt, die Krystalle dagegen, welche noch eine größere Menge der Zuckerlösung einschließen, werden auf dem Siebe mit kaltem Wasser abgespritzt. Um nicht zu viel Waschwasser aufwenden zu müssen, wodurch gleichzeitig ein Theil der Krystalle aufgelöst werden würde, werden die nur leicht abgewaschenen Krystalle zuletzt in eine mit einem Regulator versehene Schleuder übergeführt, hier nochmals ein wenig gedeckt, um dann möglichst trocken geschleudert zu werden. Die abgeschleuderte Flüssigkeit vereinigt sich mit den zuerst gewonnenen Lösungen, um zur nächsten Station abzufließen. Die aus der Schleuder hervorgehenden Strontiankrystalle gehen sofort wieder an Stelle frischen Salzes in den Betrieb, indem sie zur Fällung des Saccharates aus Melasse in die Kochpfannen gelangen.

Die Kasten, welche das zerlegte Saceharat enthielten, werden nach ihrer Entleerung ausgekratzt und gut abgewaschen, um sofort wieder zur Füllung mit frisehem Saccharat verwendet zu werden. Das Abwaschen geschieht in einem besonderen Behälter mit Wasser oder Absüfswasser, welches durch eine Dampfschlange erhitzt werden kann. Von Zeit zu Zeit wird dieses Abwaschwasser ebenfalls zur folgenden Station abgelassen. Bei dieser Arbeit ist besonders zu beachten, daß das Abwaschen der Krystalle niemals mit warmem Wasser geschehe, weil in solchem die Krystalle löslicher sind als in kaltem Wasser und man die folgende Station der Saturation unnöthig entspreehend belasten würde. Auch ist darauf zu sehen, daß man zum Abwasehen der Strontiankrystalle auf dem Siebe und in der Schleuder nicht zu viel Abspritzund Deckwasser verwendet, um den Zuckersaft nicht unnöthig zu verdünnen. Je nach der aufgewendeten Wassermenge schwankt die Diehtigkeit des gewonnenen Saftes, wie er zur nächsten Station abgeht, zwischen 10 bis 150 Brix.

Der Strontian haltige Zuekersaft, einschliefslich der Waschwässer und der Deckflüssigkeit aus den Schleudern geht zunächst zur 1. Saturation. Die Kohlensäure dazu entstammt den Strontianit-Brennöfen und gelangt nach ihrer Abkühlung und dem Waschen in die Saturationsgefäße. Diese besitzen eine offene Dampf- und Kohlensäureschlange und Dampfschaumrohr, außerdem aber noch ein Rührwerk, welches verhindern soll, daß der bei der Saturation entstehende kohlensaure Strontian sich am Gefäßboden absetzt.

Die Saturation selbst wird in der Weise ausgeführt, daß man den zu behandelnden Saft zunächst auf etwa 60° erhitzt, dann das Dampfventil schließt und mit dem Einleiten der Kohlensäure beginnt. Letzteres wird fortgesetzt, bis nur noch eine Alkalinität des Saftes von 0,04 bis 0,06 Strontian (SrO) vorhanden ist. Nach vollendeter Saturation wird dann kurze Zeit aufgekocht und der Saft nebst Niederschlag von Strontiumearbonat zur Abscheidung des letzteren durch die mit Absüßsvorriehtung versehenen Filterpressen getrieben. Die Säfte filtriren leicht und klar und das Absüßsen geschieht am besten mit heißem Wasser, welches aus einem besonderen Druckgefäß durch die Filterpreßkuehen getrieben wird. Der filtrirte Saft geht zur 2. Saturation, während die Absüßswässer nach ihrer Abkühlung zum Abwaschen der Strontiankrystalle des zersetzten Saccharates verwendet werden.

In den Gefäßen für die 2. Saturation wird der Filterpressensaft mit Kohlensäure bis zur völligen Ausfällung des sämmtlichen Strontians behandelt; zuletzt wird dann stark aufgekocht, um etwa gebildeten doppelt-kohlensauren Strontian zu zerlegen. Von der 2. Saturation geht der Saft durch eine oberhalb der Filtersaftkasten stehende Filterpresse, um dann in diesen Saftkasten und von da weiter nach den Dünnsaft-Kohlefiltern zu gelangen. Die aus den Filterpressen hervorgehenden Schlamm-

massen von kohlensaurem Strontium bilden nach dem Abdümpfen feste Kuchen von schwach gelblicher bis weißer Farbe. Sie werden zu Ziegel verarbeitet und wieder zu Aetzstrontium gebrannt,

Der nach der 2. Saturation aus den Filterpressen hervorgehende Dünnsaft geht aus dem Dünnsaftkasten zur Dünnsaft-Kohlefiltration, dann in die Verdampfapparate zur Dicksaftfiltration und schliefslich ins Vacuum zur Verkochung auf Füllmasse. Streng genommen hat also das Strontianverfahren, soweit es als eine neue Methode der Zuckerfabrikation in Betracht kommt, nach der 2. Saturation sein Ende erreicht, indem es von da ab in allen übrigen Stationen den herkömmlichen bekannten Verlauf der Raffinationsarbeiten nimmt.

Die von dem Strontiumsaccharat abgesaugte Nichtzuckerlauge, welche aus dem Absaugefilter durch eine Rinne in Krystallisirkasten abfliefst, setzt nach der Abkühlung in diesen den überschüssig gelösten Strontian in Gestalt braun gefärbter Krystalle SrO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>.8H<sub>2</sub>O ab. Diese Krystalle kehren wieder in den Rundbetrieb zurück, während die Mutterlauge zur Gewinnung des darin noch enthaltenen Strontians mit Kohlensäure gefällt wird. Die Saturation der Strontian haltigen Nichtzuckerlaugen bietet in so fern eine gewisse Schwierigkeit, als nicht aller Strontian darin in der Form von Aetzstrontium oder Strontiumhydrat vorhanden ist, sondern ein gewisser Theil des Strontiums sich an schwache organische Säure gebunden findet, welcher von der Kohlensäure nur sehr allmählich als SrCO3 gefällt wird. Die Abscheidung des kohlensauren Strontiums geht daher etwas träge vor sich, läfst sich aber beschleunigen, wenn man den zu saturirenden Nichtzuckerlaugen vorher eine geringe Menge einer Lösung von kohlensaurem Kali oder Natron bezieh. eine Auflösung von Schlempekohle, falls man solche selbst darstellt, zusetzt. Die Trennung des ausgeschiedenen kohlensauren Strontiums von der Nichtzuckerlauge kann bewirkt werden durch Absitzenlassen, durch Filterpressen oder durch Schleudern. Der gewonnene braune Schlamm dient zur Herstellung von Ziegeln, welche durch Brennen wieder in Aetzstrontian übergeführt werden.

Die von ihrem Strontiangehalt befreite Nichtzuckerlauge kann als Dünger verwendet oder auf Schlempekohle, mit oder ohne Gewinnung der flüchtigen Produkte der trockenen Destillation derselben, verarbeitet werden.

Der Strontianit erfordert zu seiner Ueberführung in kaustischen Strontian die Aufwendung einer intensiveren Glühhitze, als sie der Kalk verlangt, verliert aber dann seine Kohlensäure vollständig. Das Glühen des in größeren Stücken vorhandenen Minerals kann entweder in Rundöfen mit direkter Feuerung, oder in Kammeröfen mit Gasfeuerung geschehen. Von letzteren bewähren sich namentlich die Mendheim schen (vgl. 1879 234 \* 42). Die in diesen Oefen aus dem kohlensauren Strontium frei werdende Kohlensäure wird in bekannter Weise zu den Zwecken

der Saturation abgesaugt. Die Beschickung der Oefen geschieht in der Weise, dafs man den in derberen Stücken vorhandenen Strontianit zuerst als untere Schichten in die Glühkammern einstellt und dann erst den in Form von Ziegeln zu brennenden Strontian als obere Schichten darüber lagert.

Die Ziegel werden zum größeren Theil aus dem aus einer Kugelmühle zu Pulver verwandelten Abfall des Minerals und dem aus der 1. und 2. Saturation herrührenden weißen Strontianschlamm, zum kleineren Theil aus dem bei der 3. Saturation entfallenden braunen Schlamm hergestellt. Dies geschieht in der Weise, daß man die Massen mit Binde- und Reductionsmitteln, wie Theer, Kohlenpulver, Sägespänen u. dgl. — zu einer plastischen Masse verarbeitet, diese zu Ziegeln formt und letztere in Trockengestellen lufttrocken werden läßt, um sie dann in die Oefen einzustellen. Die Ziegel aus braunem Strontian werden hierbei als oberste Schichten auf die weißen Ziegel gelagert, da dieselben erfahrungsgemäß, in Folge eines ihnen oft innewohnenden Gehaltes an Salzen, sehr leicht schmelzen und dadurch leicht die Gaszuführungskanäle an der Ofensohle versetzen können.

Das gebrannte Material wird in den sogen. Löschkasten der ersten Auslaugebatterie gebracht und durch Zugabe von Wasser oder einer dünnen Strontianlösung gelöscht. Da jedoch eine möglichst concentrirte, mindestens 30 procentige Lösung erhalten werden soll, so genügt bei der nicht leichten Löslichkeit des Strontiumhydrates der einfache Löschprozefs, welcher unter stetem Umrühren vorgenommen werden muß, hierbei nicht. Es dient vielmehr der Löschkasten außer dem Löschen hauptsächlich dazu, ein Zerfallen der gebrannten Massen unter Abscheidung schlecht gebrannter Stücke oder fremder Beimengungen herbeizuführen. Letztere bleiben beim Ablassen der milchweißen Flüssigkeit am Boden des Löschkastens liegen und werden in den unter der Batterie befindlichen Kasten geschafft. Die milchweiße Flüssigkeit, welche u. a. viel aufgeschlämmtes Strontiumhydrat, SrO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>, enthält, fliefst zur Batterie, welche aus 4 terrassenförmig über einander stehenden Behältern besteht, die zur Erleichterung der Rundarbeit am tiefsten Punkte mit einem Druckgefäß versehen sind, welches die Flüssigkeit des untersten Behälters wieder in den oberen schafft. Die Behälter sind mit einer offenen liegenden Dampfschlange am Boden versehen und haben ferner an der Seite einen Ablaufhahn nach dem nächstniedrig gelegenen Behälter bezieh. nach dem Druckgefäß. Dieser Ablaufhahn ist nach innen mit einem Heberrohr verbunden, damit nur die durch Absetzen geklärten Flüssigkeiten aus dem einen nach dem anderen Behälter ablaufen. Ferner befindet sich am Boden eines jeden Behälters ein Ablaufstutzen mit Konusverschlufs, durch welchen die nicht gelösten Bestandtheile der aus dem Löschkasten abgelaufenen Flüssigkeit nach einem großen, unter der ganzen Batterie liegenden Kasten abgeführt werden.

Nachdem nun aus dem Löschkasten die erste Flüssigkeit in den oberen Batteriebehälter abgelassen ist, wird dieselbe unter beständiger Dampfeinströmung und Rühren mit eisernen Krücken gekocht und damit unter dauerndem weiterem Zugeben aus dem Löschkasten so lange fortgefahren, bis der Behälter gefüllt ist. Man läßt dann abstehen, die geklärte Flüssigkeit in den nächstfolgenden Behälter laufen, wobei sie zur Verstärkung ihres Gehaltes aus dem Löschkasten noch durch die obere, über der Batterie liegenden Rinne eine weitere Zufuhr erhält. Dieses Verfahren nimmt seinen Verlauf als Rundgang in der Batterie, bis eine möglichst gesättigte Lösung erzielt ist, was bei stetem Kochen und fleißigem Umrühren im 3. oder 4. Behälter dann der Fall ist. Zuletzt wird die klare Lösung dann so heiß als möglich nach den Krystallisirgefäßen abgelassen, woselbst sich die Krystalle SrO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>.8H<sub>2</sub>O ausscheiden.

Die Rückstände aus den Batteriebehältern sondern nach einigem Stehen in dem Kasten unter der Batterie noch eine geringprocentige Lauge ab, welche theils im Löschkasten, theils in der Fabrik Verwendung findet. Der weifse, sehr steife Rückstand selbst aber wird nach einigem Liegen zu Ziegel verarbeitet, welche in besondere Ofenkammern eingestellt werden. Die daraus gebrannte Rückstandmasse kommt in einer zweiten Batterie, der Rückstandbatterie, zum Löschen und Auflösen, in ganz entsprechender Weise wie die erste Masse. Doch zeigt die erhaltene stärkste Lauge selten über etwa 15 Proc. Gehalt. In diesem Falle geht sie ebenfalls nach den Krystallisirgefäßen zur Abkühlung ab; hat sie weniger, so wird sie entweder zum Löschen in der ersten Batterie, oder in der Fabrik zum Decken u. dgl. benutzt. Der bei dieser Arbeit zuletzt entfallende Rückstand, welcher nur noch sehr wenig Strontian enthält, geht als Abfall aus der Fabrik; die aus demselben schliefslich noch austretende schwache Lauge wird wieder zum Löschen verwendet.

Ueber die Zusammensetzung des Strontiumsaccharates, welches sich beim Kochen von Rohrzucker mit Strontianlösung in dem Verhältnifs von 1 Mol.  $C_{12}H_{22}O_{11}$  auf etwas mehr als 3 Mol.  $SrO_2H_2$  bildet, hat H. Landolt Versuche gemacht, um festzustellen, ob dem so entstehenden Niederschlag die Formel  $C_{12}H_{22}O_{11}.3SrO$  oder  $C_{12}H_{22}O_{11}.2SrO$  zukommt. Es ergibt sich daraus mit Bestimmtheit, daß der beim Kochen einer Zuckerlösung mit Strontiumhydrat entstehende Niederschlag, selbst wenn mehr als 3 Mol. Strontian auf 1 Mol. Zucker genommen werden, immer die Zusammensetzung  $C_{12}H_{22}O_{11}.2SrO$  besitzt (Zeitschrift des deutschen Vereins für Rübenzuckerindustrie, 1882 S. 325). — P. Degener (Daselbst S. 328) gelangte zu demselben Resultate. (Nachtrag folgt.)

# Die Bestimmung des Alkoholgehaltes gegohrener Flüssigkeiten: von Dr. G. Holzner, Professor in Weihenstephan.

Die genauesten und am meisten angewendeten Methoden zur Bestimmung des Alkoholgehaltes gegohrener Flüssigkeiten beruhen auf der Ermittelung des specifischen Gewichtes des von einer bestimmten Menge derselben erhaltenen Destillates. Dieses wird entweder direkt bestimmt, oder aus dem specifischen Gewichte der gegohrenen Flüssigkeit vor und nach der Austreibung des Alkohols berechnet (indirekte Destillationsmethode).

Die direkte Bestimmung wird am bequemsten in der Weise ausgeführt, daß G Gramm (75 bis 76g) einer gegohrenen Flüssigkeit so lange der Destillation unterzogen werden, bis ein enghalsiges Pyknometer (nach Reischauer), welches bis zur Marke 50g destillirtes Wasser fafst, entsprechend mit Destillat gefüllt ist. 1 Dieses wird sodann in die Normaltemperatur versetzt und gewogen. (D = Gewicht des Destillates,folglich  $0.02 D = S_d =$  specifisches Gewicht desselben.) Man sucht nun in der Tabelle den zu  $S_d$  gehörigen Alkoholprocentgehalt d. Sodann ist  $100: d = D: A_1$  und daraus  $A_1 = (Dd:100)$ , wobei  $A_1$  die Alkoholmenge im Destillate bezeichnet. Den Gehalt (A) der gegohrenen Flüssigkeit an Alkohol in Gewichtsprocent ergibt die Gleichung:

$$G: \frac{Dd}{100} = 100: A$$
 und daraus  $A = \frac{Dd}{G}$ .

Da d eine Funktion von D ist, so läfst sich für das Produkt Dd eine Tabelle herstellen. Nimmt man außerdem G immer gleich, so kann man eine Tabelle berechnen, in welcher man bloss D aufzusuchen braucht, um A sofort zu erhalten. 2

Es sei z. B. das Gewicht des Destillates von 76g Bier zu 49g,53 gefunden worden, so beträgt das specifische Gewicht (des Destillates)  $S_d = 0.9906$ , welchem ein Alkoholgehalt von 5,45 Gew.-Proc. entspricht, d. h. 100s des Destillates würden 5g,45 absoluten Alkohol enthalten. Da aber nicht 100s, sondern nur 49s,53 Destillat vorhanden sind, so berechnet sich die erhaltene Menge Alkohol  $(A_1)$  nach der Proportion  $100:5,45=49,53:A_1$  und daraus  $A_1=$  $5.45 \times 0.4953 = 2.699$ .

Dieser Alkohol ist in 76g Bier enthalten; somit berechnet sich der Alkoholgehalt (A) dieser Flüssigkeit = 76:2,699=100:A und daraus A 269,9:76

= 3.55 Gew.-Proc.<sup>3</sup>

sich in meiner Attenuationslehre Tab. VIII. (Verlag von Wiegandt, Hempel und

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Das Destillat darf nur bis zur Marke reichen, wenn die Zimmertemperatur höher ist als die Normaltemperatur. Hat das Destillat letztere erhalten und es fehlen ein paar Tropfen, so wird Wasser zugegeben.

<sup>2</sup> Eine solche Tabelle für Bieranalysen (Normaltemperatur 140 R.) befindet

Parey. Berlin 1876.)

3 Bei Benutzung meiner Tabelle (VIII) ist nur nöthig, in der 5. Spalte die Zahl 49,53 aufzuschlagen und die hierzu gehörige Zahl 3,552 in der 3. Spalte zu entnehmen.

Für die Berechnung des specifischen Gewichtes des (hypothetischen) Destillates aus dem specifischen Gewichte der gegohrenen Flüssigkeit vor der Entgeistung  $(S_f)$  und nach der Austreibung des Alkohols  $(S_e)$ , indem man sie bis auf  $^2$ /3 des Volumens eindampft und sodann mit destillirtem Wasser versetzt, bis das ursprüngliche Gewicht wieder erhalten wird, sind verschiedene Formeln aufgestellt worden. Dieselben

sind Ableitungen aus der Grundformel  $^4$   $S_d = \frac{v - v_1}{V - v_2}$ , welche durch nachfolgende Ueberlegung erhalten wird.

Das Bier (ohne Kohlensäure) besteht aus Extract und Weingeist. Nach Vertreibung des Alkohols und Ersatz desselben durch Wasser besteht die Flüssigkeit aus Extract und Wasser. Demgemäß sind das Gewicht des Weingeistes (im Bier vor der Destillation) und das Gewicht des Wassers einander gleich. Bezeichnet V das Volumen des zur Untersuchung verwendeten Bieres und  $S_f$  dessen specifisches Gewicht, so ist das absolute Gewicht  $G = VS_f$ . Hat das hierauf entgeistete Bier (nach Zusatz der entsprechenden Menge Wassers) das Volumen v und das specifische Gewicht  $S_e$ , so ist das absolute Gewicht  $G = vS_e$ . Wird durch  $v_2$  das Volumen bezeichnet, welches das Extract im Biere einnimmt, so ist  $V - v_2$  das Volumen des Weingeistes. Ebenso ist  $v - v_1$  das Volumen des Wassers (nach der Entgeistung), wenn  $v_1$  das Volumen bezeichnet, welches das Extract in dieser Flüssigkeit einnimmt.

Da der Weingeist (vor der Entgeistung) und das Wasser (nach dem Abrauchen) gleiches absolutes Gewicht haben, so verhalten sich die specifischen Gewichte ( $S_d$  für Weingeist und 1 für Wasser) umgekehrt wie die Volumen, also:

$$S_d$$
:1= $(v-v_1)$ : $(V-v_2)$  und daraus  $S_d = \frac{v-v_1}{V-v_2}$ .

Drückt man die zu  $S_d$  gehörigen Alkoholgewichtsprocente mit d, die (gesammte) Alkoholmenge im untersuchten Biere mit  $A_1$  und den procentischen Alkoholgehalt mit A aus, so ist das Gewicht des (hypothetischen) Destillates oder Weingeistes:  $D = (V - v_2)S_d$ , ferner:

$$100: d = (V - v_2) S_d: A_1 \quad \text{und} \quad A_1 = \frac{d(V - v_2)}{100} S_d, \quad \text{endlich}$$

$$G: \frac{d(V - v_2)}{100} S_d = 100: A \quad \text{und}$$

$$A = \frac{d(V - v_2)}{G} S_d = \frac{d(V - v_2)}{V} \frac{S_d}{S_f} = \frac{d(V - v_2)}{V} \frac{S_d}{S_e}.$$

Wäre bekannt, welches Volumen für den Extractrest vor und nach der Destillation in Ansatz zu bringen wäre, so könnte man  $S_d$  und A genau berechnen.

<sup>4</sup> Vgl. Der bayerische Bierbrauer, 1877 S. 319.

Korschelt (Der bayerische Bierbrauer, 1876 S. 126) hat angenommen, daß bei der Auflösung von Extract in sehr verdünntem Weingeist oder Wasser keine Contraction stattfindet, so daß  $v_1 = v_2$  ist. Hiernach wird:

$$S_d = \frac{v - v_1}{V - v_1}$$
 und  $A = \frac{d(V - v_1)S_d}{G}$ 

Nach obigen Bezeichnungen ist  $V = G: S_f$  und  $v = G: S_e$ . Wird der Procentgehalt an Extract (nach *Balling*'s Tabelle) mit e und dessen Gesammtmenge mit E bezeichnet, so ist:

$$100: e = G: E \quad \text{und} \quad E = 0.01 Ge.$$

Zieht man E und G ab, so bleibt das Gewicht des Wassers (H) übrig, nämlich: H = G - E = G - 0.01 Ge = G(1 - 0.01e). Da das Gewicht des Wassers zugleich dessen Volumen in Cubikcentimeter ausdrückt, so ist das Volumen des Extractrestes:

$$\begin{aligned} v_1 &= v - H = \frac{G}{S_e} - G \left( 1 - 0,\! 01 \, e \right) = G \left[ \frac{1}{S_e} - \left( 1 - \frac{e}{100} \right) \right] \cdot \\ \text{Demnach:} \quad V &= \frac{G}{S_f}, \quad v = \frac{G}{S_e} \quad \text{und} \quad v_1 = G \left[ \frac{1}{S_e} - \left( 1 - \frac{e}{100} \right) \right] \cdot \\ V - v_1 &= \frac{G}{S_f} - G \left[ \frac{1}{S_e} - \left( 1 - \frac{e}{100} \right) \right] = G \left[ \left( \frac{1}{S_f} - \frac{1}{S_e} \right) + \left( 1 - \frac{e}{100} \right) \right] \\ \text{und} \qquad \qquad v - v_1 = G \left( 1 - \frac{e}{100} \right) \cdot \end{aligned}$$

Setzt man diese Werthe in die Formel für  $S_d$  und A, so wird:

$$S_d = \frac{\left(1 - \frac{e}{100}\right)}{\left(\frac{1}{S_f} - \frac{1}{S_e}\right) + \left(1 - \frac{e}{100}\right)}$$
 und  $A = d\left(1 - \frac{e}{100}\right)$ .

Nach der Annahme von Reischauer (1868 189 408) ist die Contraction bei der Lösung des Extractes in Wasser und (sehr verdünntem) Weingeist gleich und so groß, daß das Volumen unverändert bleibt, d. h.  $v_1 = v_2 = 0$ ; demnach ist:

$$S_d = \frac{v}{V} = \frac{G}{S_e} : \frac{G}{S_f} = \frac{S_f}{S_e}$$
 und  $A = \frac{dv}{G} = \frac{dG}{GS_e} = \frac{d}{S_e}$ 

Setzt man in der Reischauer schen Formel  $S_e = 1$ , so wird A = d, d. h. der Alkoholgehalt des Bieres (oder Weines) wird dem eines Weingeistes gleich gesetzt, dessen specifisches Gewicht  $S_d = (S_f : S_e)$  ist. Auf dieser Annahme beruht die Formel von Otto. Tabarié, Zenneck und Mair haben einen Ausdruck genommen, den man durch eine weitere Vereinfachung erhält. Es ist nämlich:

$$S_d = \frac{S_f}{S_e} = 1 + \frac{S_f - S_e}{S_e} = 1 - \frac{S_e - S_f}{S_e}$$
. Für  $S_e = 1$  ist  $S_d = 1 - (S_e - S_f)$ .

Die letztere Formel liefert für  $S_d$  kleinere Werthe als der Bruch  $S_f$ :  $S_e$ , denn  $(S_e - S_f)$ :  $S_e < S_e - S_f$ ; folglich muß auch, da d um so geringer ist, je mehr sich  $S_d$  der Einheit nähert, der Alkoholgehalt des Bieres

(oder Weines) nach der Formel  $1-(S_e-S_f)$  größer werden. Wird die gegohrene Flüssigkeit nach dem Abrauchen durch Zusatz von Wasser auf das ursprüngliche Volumen (statt auf das ursprüngliche Gewicht) verdünnt, so wird das specifische Gewicht  $S_{e1}$  kleiner, folglich  $S_d =$ (Sf: Sei) zu groß und demnach A zu klein. Danach ergeben sich folgende Formeln:

Korschelt: 
$$S_d = \frac{1 - 0,01e}{\left(\frac{1}{S_f} - \frac{1}{S_e}\right) + \left(1 - \frac{e}{100}\right)}$$
 und  $A = d\left(1 - \frac{e}{100}\right)$ 

Reischauer:  $S_d = \frac{S_f}{S_e}$  und  $A = \frac{d}{S_e}$ 

Otto:  $S_d = \frac{S_f}{S_e}$  und  $A = d$ .

Zenneck:  $S_d = 1 - (S_e - S_f)$  und  $A = d$ .

Beispiele: Es sei das specifische Gewicht eines Bieres  $S_f = 1,0140$  und nach der Ersetzung des Weingeistes durch Wasser  $S_e = 1,0204$ , folglich e = 5,1 ge-

Zenneck:

der Ersetzung des Weingelstes durch Wasser 
$$S_t = 1,0204$$
, loighter  $t = 3,1$  gefunden; dann ist nach:
$$Korschelt: S_d = \frac{1 - 0,051}{\left(\frac{1}{1,0140} - \frac{1}{1,0204}\right) + (1 - 0,051)} = \frac{0,9490}{0,0062 + 0,9490} = 0,9935.$$
Für  $S_d = 0.9935$  ist  $d = 3.65$  und  $A = 3.65 (1 - 0.051) = 3.65 \times 0.949 = 3,46.$ 

Für  $S_d = 0.9935$  ist d = 3.65 und  $A = 3.65 (1 - 0.051) = 3.65 \times 0.949 = 3.46$ . Reischauer:  $S_d = 1,0140:1,0204 = 0.9937$ , d = 3,54 und A = 3,54:1,0204 = 3,47. Otto:  $S_d = 1,0140:1,0204 = 0,9937$  und A = d = 3,54.

Zenneck:  $S_d = 1 - (1,0204 - 1,0140) = 1 - 0,0064 = 0,9936$  und A = d = 3,59. Somit ist der Alkoholgehalt nach Korschelt = 3,46, nach Reischauer = 3,47, nach Otto = 3,54 und nach Zenneck = 3,59 Gew.-Proc.

## Ausblase-Apparat zur Verminderung des Geräusches für Gasmotoren.

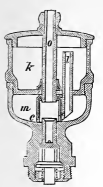
Die meisten Gasmotoren verursachen beim Ausblasen am Ende der Rohrleitung ein ziemlich lautes Geränsch. Nachdem dadurch öfters selbst bei den besten Gasmotoren nachtheilige Folgen für die Besitzer des Motors und sogar Prozesse mit der Nachbarschaft entstanden waren, bemühte sich der Maschineningenieur W. Weißenbach in Zürich, für einen gegebenen Fall dieses Geräusch zu vermindern, was mit folgender Einrichtung sofort erfolgreich erreicht wurde. Ein Blechcylinder umgibt die mit vielen engen Oeffnungen versehene Ausblasemündung in gewissem Abstande, lenkt die Gase rechtwinklig ab und führt dieselben zu einem Querschnitte, um ähnlich wie bei einem Injector eine Luftmischung zu erzielen; daselbst findet auch die Ableitung ins Freie durch genügenden Querschnitt statt. Die Wirkung beruht auf Mischung und Ablenkung der Gase in geeigneten Querschnitten, ohne durch Verengung entstehende Nachtheile für den Motor zur Folge zu haben. (Vgl. die Schalldämpfer 1877 226\*23. 1878 230 365.)

#### Sherwin's Blechschere.

Eine kleine Blechschere für sehr kräftige Schnitte ist nach dem Engineer, 1881 Bd. 52 \*S. 210 von E. Sherwin in Birmingham vorgeschlagen. Das obere Messer der Schere sitzt an einem kräftigen Arm, welcher in vertikalen Führungen durch eine Excenterwelle bewegt wird. Diese Welle geht sicher gelagert quer durch das Gestell der Schere hindurch, um hier 'ein Schraubenrad aufzunehmen, dessen antreibende Schraube ohne Ende auf eine volle stählerne Welle aufgeschnitten ist. Das untere Messer ist am Ständer befestigt.

### Schober und Letsche's Schmierapparat für Dampfkolben u. dgl.

Die Neuerung an Schmiergefäsen für Dampfkolben, Schieber u. dgl. von Wilh. Schober und Wilh. Letsche in Mülhausen, Elsas (\*D. R. P. Kl. 47 Nr. 17419



vom 24. Mai 1881) bezieht sich auf die Anordnung zweier über einander liegender, durch ein Dochtrohr l verbundener Behälter k und m, von welchen der obere ohne direkten Luftzutritt, der untere dagegen durch ein Luftrohr o mit der Atmosphäre verbunden ist. Schiebt man in das Rohr l einen Docht, so wird das Oel heberartig aus k nach m geführt; diese Zuleitung hört aber auf, sobald das Oel die untere schräge Oeffnung von l bedeckt hat. Durch Randöffnungen bei c, welche dem Rohre l gegenüber liegen, gelangt das Oel in die den Boden berührende Glocke und von da bei genügend verminderter Dampfspannung vermöge des Atmosphärendruckes durch das Ventil in den Dampfraum. Gegenüber ähnlichen Schmiergefälsen hat dieses den Vorzug, dals nur eine geringe Menge Oel mit der frischen Luft in Berührung steht, während der in Behälter m und besonders in k befindliche Vorrath von der frischen Luft möglichst abgeschlos-

sen und dadurch vor dem Verderben geschützt ist.

### Thonrohrgeflecht zur Befestigung von Deckenputz.

Seb. Müller in Oberföhring bei München (\*D. R. P. Kl. 37 Nr. 17197 vom 30. Juni 1881) wendet zur Befestigung von Deckenputz neuerdings statt einzelner Thonknöpfe (vgl. 1881 242 305) ein Geflecht von Thonröhren an. Einzelne Rohrstücke, welche 8 bis 10mm Durchmesser und 30 bis 50mm Länge haben, werden mittels Draht zu einem Getlecht verbunden, das an den Kreuzungsstellen der Drähte nach je 3 bis 5 Maschen mittels kleiner Hakennägel an der Deckenverschalung befestigt wird. Die Gewebe können auch vorher auf Schalbretter aufgenagelt und mit diesen an den Deckenbalken befestigt werden. Der Verputz selbst wird in bekannter Weise ausgeführt.

#### Putzsteine.

Zur Herstellung von Putzsteinen werden nach C. Benneke in Berlin (D. R. P. Kl. 67 Nr. 18949 vom 27. Januar 1882) 2 Th. Gummi, 4 Th. feiner Schmirgel und 1 Th. Terpentin unter Anwendung heifser Dämpfe gemischt. Das Gemenge wird mit Schwefel vulkanisirt und in Formen gegossen.

### Kosten und Vorzüge der elektrischen Zimmerbeleuchtung.

W. Crookes hat in der Times vom 5. Juni 1882 eine Mittheilung über die Kosten gemacht, welche ihm die Glühlichtbeleuchtung in seinem Hause (7 Kensington Park Gardens) in London verursacht. Eine kleine Bürgin'sche Dynamomaschine wird von einer 3e.5-Otto'schen Gaskraftmaschine getrieben, welche unter günstigen Verhältnissen 5e liefern könnte. Die Umgebung zwingt dazu, daß der Lärm der Maschine und der Geruch nach unverbranntem Gase unterdrückt wird; die deshalb angewendeten Schalldämpser (silencing chambers, vgl. S. 473 d. Bd.) an der Maschine am Lusteintritt- und Austrittohr und das hohe Gasabführungsrohr beeinflussen die Arbeit der Maschine so nachtheilig, daß nach Abzug der beim Leergange verbrauchten Arbeit nicht mehr als 2e für die Elektricitätserzeugung übrig bleiben, die nicht hinreichen, um die Dynamomaschine mit voller Kraft lausen zu lassen, was wieder einen Arbeitsverlust veranlast. Die nothwendigen Kosten einschließlich der Lampen und der Drahtlegung überschritten 6000 M. nicht; die hier hohen Kosten der Maschinenanlage wären anderwärts unnöthig gewesen. Die Reinigung und Instandsetzung besorgt jeden Sonnabend Nachmittag ein Maschinenarbeiter für 2,50 M.

Die größte erreichbare Stromstärke ist 11,5 Ampère bis 12 Ohm äußeren Widerstand. Zu speisen sind 10 Stück 20-Kerzenlampen in der Bibliothek und ebenso viel im Speisezimmer; im Gesellschaftszimmer hängt ein Kronleuchter

von 21 Stück 4-Kerzenlampen in der Mitte und 6 Stück 20-Kerzenlampen. Ein Paar Lampen befinden sich anderwärts im Hause, so daß ihre Gesammtzahl etwa 50 beträgt. Sie alle können nicht zugleich brennen; doch ist die Maschine kräftig genug, irgend 2 Zimmer ganz und das 3. theilweise zu erleuchten. Die nöthigen Ausschalter sind vorhanden. Die Maschine verbraucht in 5 Stunden (dem Durchschnitt der täglichen Beleuchtungszeit) 15cbm,576 Gas im Preis von 1,75 M; dies macht in 4 Wochen  $(28 \times 1,75 = 49)$  sammt den Reinigungskosten  $(4 \times 2,50 = 10)$  trotz der unvortheilhaften Erzeugungsbedingungen im Ganzen nur 59 M., während die Gasbeleuchtung (30 Brenner zu je  $0^{\rm cbm},142$  in der Stunde) monatlich 66,50 M. kosten würde. Die Amortisation und die Verzinsungskosten glaubt *Crookes* beim elektrischen Lichte unberücksichtigt lassen zu sollen, wegen dessen zahlreicher und sehr schätzbarer Vorzüge.

Der Herzog von Sutherland hat durch die elektrische Beleuchtung seines Hauses (Stafford House) in St. James ein gutes Beispiel für die Anwendung derselben gegeben. Lampen nach dem System Lane-Fox wurden auf der Hauptstiege, im Bankettsaal und in der Bildergallerie hergestellt und geben sehr schöne Wirkung. Sie wurden so weit möglich an den vorhandenen Gasarmen und Candelabern angebracht, aber es wurden einige Lüster hinzugefügt, besonders in der Bildergallerie. Im Ganzen brennen 250 Lampen, durch 6 Gramme-Maschinen Modell B gespeist, deren Elektromagnete von einer Gramme-Maschine Modell E erregt werden. Die Elektromagnete der B-Maschinen sind hinter einander geschaltet, die rotirenden Anker dagegen neben einander. Der Gesammtwiderstand der Leitung und der Lampen beträgt nur 0,6 Ohm, indem die Lampen in parallelen Bogen verbunden und die angewendeten Leitungen gleichwerthig mit einer Kupferstange von 16mm Durchmesser sind. Die Maschinen machen ungefähr 1000 Umdrehungen in der Minute und werden durch eine Marshall'sche Dampfmaschine von 20e nominell angetrieben. Die ganze Maschinenanlage ist in einem im Garten errichteten Schuppen untergebracht. Die Lampen ersetzen etwa 8000 Kerzen und können weder den Vergoldungen, noch den Bildhauer-Arbeiten nachtheilig sein. Diese Thatsache, vereinigt mit dem zweifellosen Vorzug des elektrischen Lichtes in gesundheitlicher Hinsicht, kann nicht ermangeln, die Einführung desselben in Privathäuser zu beschleunigen, wo werthvolle Kunstwerke aufbewahrt und große Versammlungen gehalten werden. Das Beispiel des Herzogs von Sutherland wird, wie Engineering, 1882 Bd. 33 S. 663 urtheilt, bald Nachahmung finden.

### Herstellung von Feueranzündern.

A. Häfner in Meerane, Sachsen (D. R. P. Kl. 10 Nr. 18930 vom 5. Februar 1882) will pulverförmige Pflanzenstoffe unter hohem Druck zusammenpressen, die erhaltenen Blöcke mit Kohlenwasserstoffdämpfen tränken, dann mit einer Schicht Harz überziehen, um dadurch das Wiederabdunsten des flüchtigen Kohlenwasserstoffes angeblich zu verhindern.

## Flammensichere Isolirgurten.

J. Weller in Köln (D. R. P. Kl. 8 Nr. 18916 vom 31. Januar 1882) will zur Herstellung von flammensicheren Isolirgurten zur Verhütung von Wärmeverlusten Lagen von mit Flammenschutzmitteln behandelten Faserstoffen auf beiden Seiten mit passendem, ebenfalls flammensicher gemachtem Webstoff belegen und das Ganze zu einem Gurt lose zusammenheften (vgl. S. 36 d. Bd.)

### Herstellung von Schreibtinte.

Die Herstellung einer guten, billigen Schreibtinte geschieht nach Angaben der Industrieblätter, 1882 S. 253 nach folgender Vorschrift:

Französisch	es	Ca	mpe	ch	.eh	ŏlz	ext	rac	et		100	Th.
Kalkwasser												
Phenol .											3	
Salzsäure											25	
Arabisches	Gu	mn	ni								30	
Dichromsar	res	K	alin	m							3	

Zunächst wird das Blauholzextract mit dem Kalkwasser auf dem Dampfbade unter öfterem Umrühren eder Schütteln gelöst, hierauf die Carbolsäure und Salzsäure zugesetzt, wobei die rothe Farbe in eine braungelbe übergeht, abermals ½ Stunde auf dem Dampfbade erhitzt und zum ruhigen Absetzen bei Seite gestellt. Nach dem Erkalten hat man die Flüssigkeit zu coliren oder zu filtriren, das arabische Gummi und rothe chromsaure Kali, jedes für sich in der entsprechenden Menge Wassers gelöst, und noch so viel Wasser zuzumischen, daß das Gesammtgewicht 1800 Th. beträgt. Die erhaltene Tinte schreibt schön roth, geht aber bald in Schwarz über.

#### Deutsche Porterbiere.

E. Geißler (Pharmaceutische Centralhalle, 1882 S. 406) hat einige so genannte deutsche Porter- oder Gesundheitsbiere untersucht. Kartoffelzucker enthielten dieselben nicht. Das Hoff'sche Malzextract ist kein reines Bier, die übrigen Biere und Malzextracte sind nach den Ergebnissen der folgenden Analysen als reine Biere zu betrachten; namentlich zeichnet sich das von Hollack durch niedrigen Alkohol- und hohen Extractgehalt aus:

	Hot f	Werner	Grohmann	Hollack	
Specifisches Gewicht .	1,0258	1,0385	1,0535	1,0633	
Alkohol	2,77 Proc.	3.35 Proc.	. 4,66 Proc.	3,65 Pro	c.
Extract	7,58	10,26	14,23	15,62	
Eiweifs	0,28		0,83	0,98	
Zucker	0,80		4.40	$4,\!66$	
Dextrin und Gummi.	1,08		5,04	$5,\!28$	
Freie Säure	0.32	0.31	0,32	0,32	
Stammwürze	13,12	16,96	23,55	22,92	
Asche		0,23	$0,\!44$	0,36	
Phosphorsäure		0.05	0.11	0,12	

#### Theeconserve.

Die Königsberger Thee-Compagnie in Berlin (D. R. P. Kl. 53 Nr. 19349 vom 10. Januar 1882) kocht 1005 Zucker mit 105 Stärkezucker und der zur Lösung des Zuckers erforderlichen Menge Wasser, bis die Masse dickflüssig, aber noch durchsichtig ist. Nach dem Abkühlen derselben werden 505 Thee, welche vorher mit 505 gepulvertem Zucker versetzt sind, zugefügt, worauf die plastische Masse in Metallformen geprefst wird.

### Herstellung von Chlorbarium.

Nach B. Lach in Wien (D. R. P. Kl. 75 Nr. 19188 vom 20. December 1881) wird bei der Reduction von Schwerspath mit Kohle Chlorwasserstoff über die glühende Masse geleitet, so daß man gleich Chlorbarium und Schwefelwasserstoff erhält. Die Außschließung soll eine vollständigere und die Außschließungstemperatur eine niedrigere sein als bisher. Die Sulfate der übrigen Erdalkalimetalle können in gleicher Weise verarbeitet werden.

## Herstellung von Magnesia mittels Diffusion.

Th. Schlösing in Paris (D. R. P. Kl. 75 Nr. 18976 vom 24. August 1881) leitet eine von Sulfaten befreite Magnesialösung durch eine Reihe von Trögen, welche mit kleinen Bruchstücken von gelöschtem Kalk gefüllt sind. Die so erhaltene Magnesia ist nicht gallertartig, wie bei der Fällung von Magnesialösung mittels Kalkmilch, sondern dicht.

# Direktwir kende Balanciermaschinen für Wasser und Luft: von Prof. Georg Wellner in Brünn.

Mit Abbildungen auf Tafel 32.

In den Balanciermaschinen, wie man sie heutzutage als Dampfmotoren, sowie zum Pumpen- und Gebläsebetrieb in vielerlei Combinationen ausgeführt findet, bewegt sich überall die treibende (active), oder die geförderte (passive) Substanz (nämlich Dampf, Wasser, Luft) in abgeschlossenen Cylindern unter specifischem Druck auf hin- und hergehende Kolben. Es unterliegt nun keiner besonderen Schwierigkeit, Maschinen mit oseillirenden Balanciers oder Hebeln in zweckmäßiger Weise auch dort anzuordnen, wo die flüssige Substanz in offenen Gefäßen durch ihr Eigengewicht oder ihren Auftrieb in der Art ins Spiel kommt, wie es bei Wasserrädern und Wasserschöpfrädern, bei Lufträdern<sup>2</sup> und Zellenradgebläsen (vgl. 1880 236 \* 444), sowie bei Dampfrädern (1882 244 \* 262) geschieht. Es wird hierdurch eine ganze Gruppe neuer Constructionen für Wassermotoren, Wasser-Hebmaschinen und Gebläse erschlossen, welche zum wenigsten in einzelnen Fällen nutzbringend werden kann, zumal die schwingende Balancierbewegung in mancherlei Hinsicht gerade für Wasserund Luftmaschinen zweckdienliche Bedingungen erfüllt.

1) Hydraulische Motoren oder Wasserkraftmaschinen mit offenen Zellen. lu diese Maschinengattung gehören die bekannten Arten von Wasserrädern und sollen daran jetzt direktwirkende Balancier-Wasserkraftmaschinen angereiht werden, von welchen eine einfache Construction in Fig. 1 und 2 Taf. 32 im Aufrifs bezieh. Grundrifs dargestellt ist.

Der auf dem Fundamentsockel F in O gelagerte, hinauf und herunter schwingende Balancier B trägt an dem einen Ende die offene Schaufelzelle Z zur Aufnahme des Wassers und am anderen Ende ein das halbe Wassergewicht ausgleichendes Gegengewicht C. Die Schubstange S überträgt die Oscillation auf die rotirende Kurbel K der Transmissionswelle A, auf welcher zum Behufe des Geschwindigkeitsausgleiches ein entsprechendes Schwungrad R sitzt, G ist das Zuflußgerinne und der Vertikalabstand des Ober- und Unterwasserspiegels OW und UW markirt das Nutzgefälle H.

Damit die Arbeitsleistung des fallenden Wassers ausgenützt werde, darf der Wassereinlauf in die Schaufel nicht ununterbrochen fortdauern, sondern er muß durch eine Steuervorrichtung geregelt werden. In der obersten (in der Fig. 1 ausgezogenen) Stellung des Balancier strömt das

Im Auszug aus dem Jahrbuch für Berg- und Hüttenwesen, 1882 S. 92.
 Vgl. Armengaud: Les progrès de l'Industrie à l'Exposition universelle 1868,
 Bd. 1 S. 64. Ferner G. Wellner: Die Brandung des Meeres, benutzt für motorische Zwecke und zur Erzeugung von Kälte mittels Lufträdern in D. p. J. 1882 244 \*100.

Wasser in die Schaufelzelle ein, füllt sie zum größten Theile voll, wirkt dann beim Niedergang mit dem Ueberschuß des Wassereigengewichtes über das Gegengewicht und fließt endlich in der untersten (in Fig. 1 punktirten) Lage über den Rand der Schaufel selbstthätig ins Unterwasser aus, worauf dann beim Emporsteigen der leeren Schaufel das sinkende Gegengewicht auf der anderen Seite des Balancier zur Geltung kommt. Die Steuerung für den ruckweisen Wassereintritt kann in verschie-

dener Art ausgeführt sein und soll dabei nicht so auf vollkommenes Dichtschließen, als auf gute Entlastung des Steuerorganes Bedacht genommen werden. In den Fig. 1 und 2 ist die Einrichtung so getroffen, dafs eine Steuerstange T von einem Punkte des Balancier aus mittels des Winkelhebels L eine einfache Schieberplatte P mit Schlitzöffnung am Boden des Gerinnes G hin- und herschiebt. An den Durchlafskanal ist ferner ein krummes Tauchrohr E angeschlossen, welches in eine entsprechende Eintiefung der Schaufelzelle hineinpasst und zwar zu dem Zwecke, damit die Wasserzuströmung beim Füllen der Schaufelzelle ruhig und ohne Spritzen erfolge. Auf diese Weise ist der Stofsverlust, wie er bei Wasserrädern aufzutreten pflegt, vermieden, zumal die Bewegung des Balancier am Schlusse des Aufganges und bei Beginn des Niederganges einen sanften Uebergang durch einen Ruhepunkt aufweist. Der Schieber sperrt hierauf die Wasserzuleitung ab, die Geschwindigkeit der gefüllten herabgehenden Schaufelzelle wächst bis zur horizontalen Lage des Balancier und die nachfolgende Verzögerung endet mit allmählichem Uebergange abermals in einem Ruhepunkt vor dem Hubwechsel. Diese unterste (punktirte) Stellung ist wegen ihrer relativ langen Dauer für den ruhigen Austlufs des Wassers sehr günstig, indem hierdurch sowohl das Gefälle, als auch die lebendige Kraft des Wassers, wenn auch nicht vollständig, so doch zum größten Theile ausgenützt werden kann. Die Balancier-Wasserkraftmaschine erscheint in dieser Richtung sehr vortheilhaft und erlaubt trotz der langsamen Endbewegung beim Hubwechsel bei richtiger Anordnung, eine ganz erhebliche mittlere Geschwindigkeit der Schaufel anzuwenden und demzufolge so bedeutende Umlaufszahlen der Schwungradwelle zu erzielen, dass die Verlängerung der letzteren unmittelbar als Haupttransmissionswelle verwendet werden kann.

Von Bedeutung ist es auch, daß der Nutzeffect der Balancier-Wasser-kraftmaschinen, welcher auf 75 bis 85 Proc. geschätzt werden kann, auch für ungleichmäßigen Wasserzufluß nahezu ungeschmälert bleibt, während der Nutzeffect von Wasserrädern und Turbinen bei anormaler Wassermenge rasch abzunehmen pflegt. Zugleich mag erwähnt werden, daß unreines, mit Blättern und anderen schwimmenden Körpern gemengtes Wasser hier den motorischen Effect nicht beeinträchtigen kann. Ein beachtenswerthes Moment bildet ferner die Möglichkeit, nach Belieben, je nach der Stellung der Kurbel bei der Ingangsetzung der Maschine, den Vorwärts- oder den Rückwärtsgang der Welle einleiten zu können

(wie die Pfeile in Fig. 1 andeuten), was für einzelne Industriezweige von Wichtigkeit ist. Zum Schlusse sei noch auf die Billigkeit der Anlage hingewiesen.

Die Formel zur Bestimmung der Arbeitsleistung, welche für alle hydraulischen Motoren gültig ist, lautet auch für die Balancier-Wasserkraftmaschinen:  $N = 40/3 \eta MH$  . . . . . . . . . . . . (1)

Darin bedeutet:

N die Auzahl der effektiven Pferdestärken,

7 den Wirkungsgrad,

M die im Gerinne zufliefsende sekundliche Wassermenge in cbm,

H das Gefälle in m.

Außerdem besteht hier zwischen dem nutzbaren Wasservolumen m der Schaufelzelle und der erzielten minutlichen Tourenzahl n der Schwungradwelle offenbar noch die Relation:

 $m \times n = 60\,M$  . . . . . . . . . . . . (2) Beträgt z. B. in einem speciellen Falle die zufliefsende Wassermenge M = 0cbm,5, das Gefälle H = 4m, so folgt für einen Wirkungsgrad  $\eta = 0.75$  die motorische Arbeit in Pferdestärken nach Gleichung (1) =  $N = \frac{40}{3} \times \frac{3}{4} \times \frac{1}{2} \times 4 = 20$  und für die passende Tourenzahl n = 40 nach Gleichung (2) der nothwendige Fassungsraum der Schaufelzelle m = 0cbm,75.

In einem anderen Falle, für einen Kleinkraftmotor, dessen Betriebswasser cinem Bache entnommen ist, sei: M=0cbm,04 oder 40¹, H=1m,2,  $\eta=0.8$ ; dann ist: N=0.5 und, für n=60, m=0cbm,04 oder 40¹.

Man ersieht aus diesen Beispielen, daß sich die direktwirkenden Balancier-Wasserkraftmaschinen bei günstigen Umständen recht gut verwenden lassen und, nachdem auch der Nutzeffect ein günstiger sein wird und die Anlage ohne viele Sehwierigkeit einfach und billig herstellbar ist, unterliegt es wohl keinem Zweifel, dafs diese Gattung von Motoren zur Verwerthung der Wasserkraft in manehen Fällen gut geeignet erscheint.

Neben der in Fig. 1 und 2 gezeichneten Anordnung lassen sich noch vielerlei andere auf dem gleichen Prinzipe zusammenstellen und combiniren. Stellt man 2 Balanciers mit 2 Schaufelzellen neben einander und läst man sie mittels zweier diametral stehender Kurbeln an der Schwungradwelle abwechselnd wirken und arbeiten, so erhält man eine hydraulische Doppelbalanciermaschine, ähnlich so, wie man bei Betriebsdampfmaschinen mit Balancier häufig eine Doppelanordnung zu wählen pflegt.

Fig. 3 Taf. 32 zeigt weiters eine Balancier-Wasserkraftmaschine mit Kurbelschleifenmechanismus und Hahnsteuerung, welche sich vornehmlich durch einen beschleunigten Leergang, d. h. durch eine raschere Hinaufbewegung der leeren Schaufel auszeichnet.

In Fig. 4 Taf. 32 ist ferner eine unterschlächtige Balancier-Wasserkraftmaschine für kleine Gefälle dargestellt, wobei der im Lagerzapfen Ohängende, pendelartig oscillirende Hebelarm B das Wasser partienweise in seine Schaufel Z aufnimmt und jedesmal nach derselben Schwingungsrichtung motorischen Effect liefert, während die Rückschwingung, nachdem das Wasser aus der Schaufel abgeflossen ist, leer geht. Die Steuerung geschieht bei der in der Skizze gewählten Construction durch einen in der Schaufel befestigten Dorn D, welcher in der einen Endstellung des Balancier, gegen eine Klappe im Zuflufsrohr E stofsend, den Wassereintritt

in die Schaufel für so lange Zeit herbeiführt, bis sich die Klappe bei der Rückbewegung selbstthätig schliefst.

Die gewöhnlichen unterschlächtigen Wasserräder fallen sehr groß und schwerfällig aus, gehen sehr langsam und liefern nur 30 bis 55 Proc. Nutzeffect. Hier ist statt des ganzen Schaufelkranzes nur eine einzige größere Schaufel in Thätigkeit; dieselbe erzeugt mittels des Kurbelmechanismus einen schnelleren Gang und liefert bei richtig gewählten Verhältnissen gut 60 bis 75 Proc. Nutzeffect, weil nahezu das ganze Stoßgefälle ausgenutzt werden und das ausfließende Wasser die Schaufel ruhig und mit sehr geringer Geschwindigkeit verlassen kann.

Vergleichen wir diese unterschlächtige Balancier-Wasserkraftmaschine mit einem Poncelet-Rade, dessen Radius der Länge des pendelnden Balancierarmes gleich wäre und bei welchem die arbeitenden Zellen etwa ½ des Radumfanges einnehmen würden, so muß für eine bei beiden Motoren gleich gewählte mittlere Schaufelgeschwindigkeit die Schwungradwelle der Balanciermaschine 4mal so schnell umlaufen als das Wasserrad. Die Uebersetzung ins Schnelle gestaltet sich also für den ersteren Motor in dem Verhältniß 1:4 einfacher und auch das Gesammtgewicht des Motors dürfte ungefähr nur den 4. Theil von jenem des Poncelet-Rades betragen.

2) Wasserhebmaschinen mit offenen Zellen. In diese Kategorie von passiven Maschinen gehören die verschiedenen zumeist zur Wiesen- und Ackerbewässerung dienenden Wasserschöpfräder, sowie sämmtliche Eimer-, Zellen- und Schaufelwerke, welche mit ihren Schöpfgefäßen unter Wasser tauchen, dasselbe anheben und dann oben in einen Trog ausschütten; es sollen denselben jetzt direktwirkende Balancier-Wasserhebmaschinen ange-

fügt werden.

Wir haben es hier im Vergleich mit den vorher besprochenen Wasser-kraftmaschinen offenbar mit einer einfachen Umkehrung der activen in die passive Arbeit zu thun. Das Wasser ist hier nicht die motorische treibende Substanz, sondern dasselbe soll gehoben, gefördert werden; es bedarf also einer von außen hinzukommenden Betriebskraft. Die Maschine liefert keine Arbeit, sondern verbraucht Arbeit, welche ein Motor schaffen muß.

In dem Ausnahmsfalle, als an jener Stelle, wo das Wasser angehoben werden soll, eine Strömung mit genügender Wasserkraft zu Gebote steht, bieten die Wasserschöpfräder den außerordentlichen Vortheil, daß man dieselben durch Anbringung von Schaufeln an ihrem Umfange in einfacher Weise gleichzeitig als unterschlächtige Wasserräder arbeiten lassen, folglich die Anbringung eigener Betriebsmaschinen ersparen kann. Wo jedoch diese günstigen Verhältnisse nicht vorhanden sind — und dies ist der weitaus häufigste Fall —, da muß zur Wasserhebung Hand- oder Göpelbetrieb, endlich für größere Leistungen Maschinenbetrieb herangezogen werden und man verwendet dabei außer den Pumpen, welche hier nicht in Betracht kommen: sogen. Eimerwinden, Norias, Kolbenketten-

pumpen, Tympanums, Paternosterwerke und ähnliche Anordnungen, wovon die meisten sowohl in constructiv-teehnischer, als ökonomischer Beziehung Mängel aufzuweisen haben.

Die Benutzung der schwingenden Balancierbewegung zur Wasserhebung mit offenen Gefäsen liefert wiederum recht brauchbare Formen und Combinationen sowohl für den Hand-, als für den Transmissionsbetrieb. Die wechselnde Stellung des oscillirenden Balancier gestattet ein selbstthätiges Anschöpfen der Schaufelzelle mit Wasser in ihrer untersten Lage und ebenso selbstthätiges Ausleeren in der obersten Lage, wobei abermals die Langsamkeit, mit welcher sich die auf- und abschwingende Schaufel gerade bei Hubwechsel bewegt, dem ruhigen Wasserein- und Austritt in besonders zweckmäßiger Weise förderlich ist. Eine Steuerungsvorrichtung, wie sie bei den Balancier-Wasserkraftmaschinen nothwendig war, ist hier überflüssig. Die schwingende Bewegung des Balancier bietet sich unmittelbar für den Handbetrieb als sehr bequem dar, so dafs für diesen Fall die ganze Vorrichtung in einem einzigen Winkelhebel mit Schaufelzelle und Handhabe bestehen kann. Bei maschinellem Betriebe erscheint es dagegen wieder geboten, die Rotation durch den üblichen Kurbelmechanismus in die Oscillation überzuführen.

Eine einfache Anordnung dieser Art von direktwirkenden Balancier-Wasserhebmaschinen ist durch die Fig. 5 Taf. 32 dargestellt. Die treibende Welle A, auf welcher zur Milderung der Geschwindigkeitsdifferenzen ein entsprechend schweres Schwungrad R angebracht ist, bewegt mittels der Kurbel K und der Schubstange (erforderlichen Falles des Feldgestänges) S den auf dem Sockel F in O drehbar gelagerten 3armigen Balancier B. Dabei ist bemerkenswerth, daß es für den Betrieb gleichgültig ist, ob sich die Schwungradwelle (wie es die Pfeile in der Zeichnung andeuten) vorwärts oder rückwärts dreht. Der auf- und abschwingende Balancier trägt an dem einen Ende das Schöpfgefäß Z, in dessen Boden zur bequemen Aufnahme des Wassers ein Ventil V eingesetzt ist, und am anderen Ende das Ausgleichsgewicht C. Das Schöpfgefäß taucht in der untersten (ausgezogenen) Stellung unter Wasser, füllt sich bei offenem Ventil etwa zu 3/4 seines Inhaltes an, hebt sich dann empor, wobei das selbstthätige Ventil geschlossen bleibt, und giefst endlich seinen Wasserinhalt in der obersten (punktirten) Lage in einen Trog G aus, von wo das Wasser weiter fortgeleitet wird. Der vertikale Abstand H zwischen dem Unter- und Oberwasserspiegel UW und OW zeigt die erzielte Hebungshöhe an.

#### Heifsen wir:

N die effektiv auf den Balancier übertragene Arbeitsleistung in e, M die sekundlich gehobene Wassermenge in cbm,

H die Hebungshöhe in m,

m den Wasserinhalt des Schöpfgefäßes, n die Umlaufszahl der Antriebwelle und

η den Wirkungsgrad der Hebevorrichtung,

so gilt für die nothwendige Betriebskraft bei den Balancier-Wasserhebmaschinen gerade so wie bei allen Wasserhebmaschinen die Formel:

$$N = \frac{40}{3} \frac{MH}{\eta} \quad . \quad (3)$$

und außerdem wieder die Beziehung:

Der Wirkungsgrad  $\eta$  läßt sich auf 0,6 bis 0,65 schätzen. Sollen beispielshalber stündlich 108cbm auf 3m angehoben werden, dann ist  $M=0,03,\ H=3,\ \eta=0,6,\ N=2$  und, wenn die Kurbelwelle 36 Umgänge macht,  $n=36,\ m=0,05;$  das Schöpfgefäßs müßte also im vorliegenden Falle einen Fassungsraum von 50 erhalten und zum Betriebe wären 2e erforderlich.

Die Zahlenwerthe erweisen, daß sich Balancier-Wasserhebmaschinen unter passenden lokalen Verhältnissen ganz gut verwenden lassen. Die Aufstellung ist einfach und billig und der Betrieb vollkommen sicher.

3) Wassergebläse mit offenen Zellen. In die Gruppe der Wassergebläse mit offenen Zellen gehören neben den bekannten auf- und abgehenden Glockengebläsen auch die continuirlich arbeitenden Kettengebläse, Cagniardellen und Zellenradgebläse und sollen daran direktwirkende Balancier-Wassergebläse angeschlossen werden.

Unter den vielen möglichen Constructionsarten zeigen auf Taf. 32 Fig. 6 im Querschnitt und Fig. 7 im Grundrifs eine einfache schematische Anordnung für Transmissionsbetrieb. Die Antriebwelle A, auf welcher sich in der Mitte die Voll- und Leerscheibe T und  $T_1$  befinden, ist oben auf einem stehenden Windkessel (Luftsammler, Accumulator) W gelagert und trägt an beiden Enden die Schwungräder R mit den Kurbelzapfen K, von welchen aus die Schubstangen S den um den seitlichen Drehpunkt Oschwingenden Doppelbalancier B anfassen. Dieser Balancier besteht hier nämlich aus zwei einarmigen Hebeln, welche am äufseren Ende durch die gemeinschaftliche Schaufelzelle Z verbunden sind. Diese Schaufelzelle, an deren Boden wegen des beguemeren Lufteintrittes die Ventile V angebracht sind und an deren Innenseite zum Behufe des gesicherten Luftaustrittes die Ausgufsschnauze U vorspringt, repräsentirt gleichzeitig durch ihre Schwere das Ausgleichsgewicht gegenüber der Auftriebskraft der in das Wasser herabgezogenen Luft. Die ganze Vorrichtung ist in einen Wasserbehälter so weit eingesetzt, daß nur der obere Theil des Windkessels mit dem Transmissionsantrieb über den Wasserspiegel herausragt.

In der gezeichneten Stellung hat sich die gehobene Schaufelzelle zum größten Theil mit Luft gefüllt, welche während der nachfolgenden Herabsenkung unter Wasser bei geschlossenem Ventil verdichtet wird, bis sie endlich in der untersten (punktirten) Lage des Balancier in den Windkessel ausbläst. Die nun folgende Hebung der Schaufel entspricht dem Leergange der Maschine und in der obersten Stellung tritt wieder an Stelle des Wassers Luft in die Schaufel, welche dann abermals herabgezogen und unter Wasser nach oben hin ausgegossen wird. Dabei vollzieht sich der selbstthätige Austausch des Luft- und Wasserinhaltes in der Schaufel jedesmal gerade beim Hubwechsel, also zu einer Zeit, welche wegen des

sanften Ueberganges der Balancierbewegung dazu sehr günstig geeignet erscheint. Bei wiederholtem Vorgange in der beschriebenen Weise füllt sich allmählich schubweise der Windkessel W mit verdichteter Luft an. der Wasserspiegel im Kessel sinkt und der gewonnene Gebläsewind kann durch das Ableitungsrohr E seiner Bestimmung zugeführt werden.

Der vertikale Abstand zwischen dem äußeren und dem inneren Wasserspiegel, welcher in Fig. 6 mit H bezeichnet ist, ist gleich der Manometerhöhe, welche ein Mass der erzielten Lustverdichtung darstellt. Nachdem die Luft bei ihrer allmählichen Verdichtung in der Schaufel in stetiger Berührung mit dem Wasser steht, sind wir berechtigt, anzunehmen, daß die Zustandsänderungen dabei unter gleichbleibender Temperatur vor sich gehen, daß also der Verlauf der Compression dem Mariotte'schen Gesetze folge, indem sich die Luftspannung in demselben Maße erhöht, als der Rauminhalt der Luft beim Herabsenken in die Wassertiefe abnimmt.

Zur Bestimmung der Arbeitskraft, welche zum Betriebe des vorliegenden

Balancier-Wassergebläses erforderlich ist, bezeichne:

M die sekundlich gelieferte Luftmenge in chm gemessen bei der Spannung der

äußeren Luft, wie sie in die Schauselzelle eintritt;

H den erzielten Ueberdruck, gemessen durch eine Wassersäule, so ist für geringe Werthe von H hinreichend genau:

ein Ausdruck, identisch mit dem für die Balancier-Wasserhebmaschine gefundenen in der Gleichung (3). Außerdem gilt auch hier wie dort, wenn wir mit m den einmaligen Luftfassungsraum der Schaufelzelle und mit n die Tourenzahl der Antriebwelle in der Minute bezeichnen, die Relation:

Wenn z. B. in einem bestimmten Falle gewünscht wird, daß ein Balaneier-Wassergebläse in der Minute  $30^{\rm cbm}$  Wind von  $0^{\rm at}$ , 2 oder  $2^{\rm m}$  Wassersäule Pressung liefere, dann ist für einen beiläufig geschätzten Nutzeffekt  $\eta=2/3$  die nothwendige Arbeitskraft nach Gleichung (5) =  $N=40/3\times30/60\times2\times3/2=20$ e und bei 20 Umläufen der Schwungradwelle der effektive Schaufelinhalt aus Gleichung (6)  $m = 60 \times \frac{30}{60} \times \frac{1}{20} = 1$ cbm,5.

Es ist leicht einzusehen, dass für größere Windlieserungen ganz bedeutende Abmessungen nothwendig werden, wie dies bei dem Wesen der Anordnung von vorn herein vorauszusehen war und wie dies auch bei den Zellenradgebläsen der Fall ist; unter Berücksichtigung der einfachen Construction und des soliden Ganges ist jedoch die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, daß diese direktwirkenden Balancier-Wassergebläse in besonderen Fällen praktische Brauchbarkeit erreiehen und andere Gebläsesysteme übertreffen.

4) Lust- und Dampskrastmaschinen mit offenen Zellen. Wenn gepresste Luft oder Dampf als motorische Substanz auftritt, dann werden gewöhnlich hohe Spannungen dieser Flüssigkeiten in abgeschlossenen Gefäßen in Anwendung gebracht und zwar mittels der bekannten Cylindermaschinen mit hin- und hergehenden Arbeitskolben. Nur in dem Falle, wenn relativ kleine Spannungsdifferenzen zu Gebote stehen und verwerthet werden sollen, kann überhaupt die Verwendung offener, unter Wasser arbeitender Zellen für die Ausnützung der Kraft des Dampfes oder der geprefsten Luft empfehlenswerth werden, wie dies bei den Lufträdern und Dampfrädern in Vorschlag gebracht ist. An Stelle dieser Motoren lassen sich nun in ähnlicher Weise wie oben verschiedene Combinationen von direktwirkenden Balancier-Luftmaschinen und Balancier-Dampfmaschinen zusammenstellen. So beachtenswerth jedoch diese Anordnungen vom Standpunkte der theoretischen Maschinensynthesis sein mögen, eine praktische Bedeutung ist ihnen vorläufig nicht beizulegen und es erscheint deshalb nicht geboten, weiter darauf einzugehen, zumal sich dabei im Wesentlichen nur die schon eingehend erörterten Formen und Verhältnisse wiederholen würden.

## Neuerung an Kettenrollen; von R. Ardelt in Laer bei Bochum.

Mit Abbildungen auf Tafel 32.

Die Kettenrollen sollen als Antriebsrollen für Kettenförderungen, Differentialflaschenzüge u. dgl., überhaupt für alle Fälle dienen, in welchen man gezahnte gufseiserne Rollen anwendet.

Bei der Antriebsrolle Fig. 8 und 9 Taf. 32 sind auf ein entsprechendes Mittelstück die Ringe a und b warm aufgezogen, der Ring a ist außerdem noch mit demselben vernietet oder verschraubt. In die Ringe a sind endlich noch Nieten c eingezogen in Entfernungen, entsprechend der Gliedlänge der Kette. Diese Nietköpfe c ersetzen nun die Vorsprünge der gezahnten gußeisernen Rollen, gegen welche sich die Kettenglieder legen, während die Kette selbst auf dem Ringe b aufruht.

Fig. 10 stellt die Kettenrolle für einen Differentialflaschenzug dar und ist im Uebrigen ebenso wie die vorbeschriebene Antriebsrolle construirt.

Der Hauptvortheil dieser Anordnung besteht nach Angabe des Ertinders einmal in geringerem Verschleifs, dann darin, daß die mit der Zeit sich abnutzenden Nietköpfe leicht und ohne große Kosten durch Einziehen neuer Nieten ersetzt werden können. (\*D. R. P. Kl. 35 Nr. 18404 vom 10. December 1881.)

# Chuwab's dynamometrische Kupplung.

Mit Abbildungen auf Tafel 32.

Die sich mehr und mehr verbreitende Einrichtung des Vermiethens von Triebkraft führte zu der Construction von Wellenkupplungen, welche selbstthätig auslösen, sobald die Belastung der zu treibenden Welle über die vertragsmäßig festgesetzte Grenze hinausgeht. Zu diesen Anordnungen gehört auch die in Fig. 11 und 12 Taf. 32 nach der Revue industrielle, 1882 S. 266 abgebildete Reibungskupplung von Chuwab. Dieselbe ist hier in der Nabe einer Riemenscheibe angebracht, kann selbstverständlich aber auch in irgend einer anderen Weise benutzt werden. Der mittlere Theil B wird von der treibenden Welle A durch eine gewöhnliche, einseitig wirkende Klauenkupplung  $B_1$  mitgenommen. Auf der cylindrischen Außenfläche von B ruhen mehrere gegossene Ringausschnitte C, welche durch ein flaches Band F an B angepresst werden. Das Band F ist mit den Ringausschnitten C durch kleine Stifte verbunden und an dem äußeren Theile D der Nabe befestigt. Das eine Ende ist an eine nach außen durchgehende Schraube angehängt, so daß durch Anziehen und Nachlassen der zugehörigen Mutter die Spannung des Bandes F und damit der Druck, folglich auch die Reibung zwischen B und C geregelt werden kann. Ist die Belastung der Riemenscheibe so groß, daß die Reibung überwunden wird, so tritt ein Gleiten zwischen B und C ein und die Kraftübertragung ist damit aufgehoben. Seitlich wird die ganze Vorrichtung durch Platten P dicht abgeschlossen und der so gebildete Hohlraum vollständig mit Wasser angefüllt, welches im Fall des Gleitens als Schmierund Kühlmittel dient. Behufs Ergänzung oder Erneuerung desselben sind Bohrungen mit den Verschlufsschrauben O angebracht. Es soll für gewöhnliche Fälle eine wöchentliche Erneuerung des Wassers genügen.

Diese Kupplung hat den allen Reibungskupplungen gemeinsamen Vorzug, daß sowohl beim Anlassen, wie beim Abstellen alle Stöße vermieden werden, also auch Brüche nicht leicht vorkommen können. Die Belastungsgrenze, bei welcher das Gleiten eintritt, ist indessen leicht veränderlich, da schon bei jedem Anlassen zunächst ein Gleiten, also auch eine Abnutzung stattfinden muß; mindestens wird eine häuße Regulirung erforderlich sein.

## Clouth's Doppelösenschrauben für Gummitreibseile.

Mit Abbildungen auf Tafel 32.

Der vulkanisirte Gummi <sup>1</sup> wird in neuerer Zeit als Transmissionsmittel auch in Form von Treibseilen verwendet; solche Seile, mit spiralförmigen Einlagen von starkem Baumwollstoff versehen, sollen dauerhafter und kräftiger als Hanfseile sein. Bisher bestand nur die Schwierigkeit, die beiden Seilenden in geeigneter Weise mit einander zu verbinden: denn die schräge Ueberplattung und das Durchnähen und Umwickeln des überplatteten Stofses mit Bindfaden hat sieh nicht bewährt. F. Clouth

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bei dieser Gelegenheit mag auch erwähnt werden, daß die oben genannte Firma neuerdings eine Sorte *Hartgummi* herstellt, welche namentlich gegen heiße Salzsäure widerstandsfähig ist und zu betreffenden Rohrleitungen geeignet erscheint.

in Nippes bei Köln (Oesterreichisches Patent Kl. 87 vom 27. April 1882) ersann deshalb eine metallische Verbindung, welche aus eigenthümlich geschlitzten Oesen mit angesetzter Holzschraube besteht. Letztere wird, wie Fig. 13 Taf. 32 zeigt, in das Seilende eingeschraubt; beide Oesen werden dann in der durch Fig. 14 veranschaulichten Lage  $\boldsymbol{B}$  in einander gehakt und die Verbindung ist hergestellt;  $\boldsymbol{A}$  Fig. 14 zeigt dieselbe bei gespanntem Seil. Bei Zerreifsversuchen soll das Seil stets im ungeschwächten Querschnitt zerrissen, die Oesenschrauben aber niemals herausgerissen worden sein.

# Vorrichtung zur Untersuchung von Kesselspeisewasser.

Mit Abbildung auf Tafel 32.

In Hinsicht auf die zuweilen vorkommende sehnelle Zerstörung von Dampfkesselblechen durch Corrosion o. dgl. erscheint es von Nutzen, die Einwirkung eines bestimmten Wassers auf eine bestimmte Eisen- oder Stahlsorte unter möglichst denselben Verhältnissen, wie sie in einem Dampfkessel vorhanden sind, untersuchen zu können. Georg und James Weir in Glasgow (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 17580 vom 28. Mai 1881) haben zu diesem Zweek besondere Vorrichtungen construirt, von denen zwei in Fig. 15 und 16 Taf. 32 abgebildet sind.

Die einfachere, in Fig. 16 veranschaulichte Anordnung besteht aus zwei Metallköpfen, welche ein Glasrohr a zwischen sich fassen und mit den Stutzen b und c an das Speiserohr oder auch an den Dampfkessel selbst angeschlossen werden. Die Theile werden durch einen beiderseits eingeschraubten Eisen- oder Stahlstab s, welcher zugleich den Versuchsstab bildet, zusammengehalten. In den Stirnplatten sind kleine Kopfschrauben m und n angebracht, welche mit Hilfe von passenden, durch Stopfbüchsen geführten Schraubenziehern aus- und eingeschraubt werden können. Sind sie ein wenig herausgeschraubt, so kann das Wasser durch Längsnuthen, welche im Gewinde der Schrauben m und n, sowie in dem des Stabes sangebracht sind, in das Glasrohr a eintreten. Werden darauf die Schrauben eingeschraubt, bis die Köpfe fest aufsitzen, so ist das Glasrohr abgesehlossen. Dasselbe kann dann von der Leitung bezieh. dem Kessel abgenommen, nach Belieben auch noch erhitzt werden u. s. w. und gestattet nun, an dem Stabe s die Einwirkungen des Wassers bequem zu beobachten.

Der in Fig. 15 dargestellte Apparat ist an einem Brette l befestigt, welches an geeigneter Stelle festgenagelt wird. Durch die Stutzen b und c wird das zu untersuchende Wasser in das Glasrohr a ein- oder durch dasselbe hindurchgeleitet. Statt eines Stabes ist hier im Inneren des Glasrohres eine Eisen- oder Stahlröhre r angebracht. Dieselbe kann von innen durch Dampf erwärmt werden, welcher mit Hilfe der Hähne p

und q und des Röhrchens d hindurchgeführt wird. Die Verschraubungen sind derart eingerichtet, dafs das Rohr r, an welchem die Wirkungen des betreffenden Wassers beobachtet werden, bequem ausgewechselt werden kann.

# L. Thieme's Sicherheitsvorrichtung für Dampfkessel.

Mit Abbildungen auf Tafel 32.

Die in Fig. 17 bis 20 Taf. 32 dargestellte Vorrichtung von *L. Thieme* in Dresden (\*D. R. P. Kl. 13 Nr. 18707 vom 11. Januar 1882) soll sowohl eine zu hohe Dampfspannung, als auch einen zu tiefen Wasserstand in dem Dampfkessel verhindern. Bei Erreichung der festgesetzten höchsten Spannung bezieh, des niedrigsten Wasserstandes wird der Strom eines Elektromagnetes geschlossen, der zugehörige Anker angezogen, dadurch eine Sperrvorrichtung ausgelöst und durch fallende Gewichte ein Hahn geöffnet. Derselbe kann nun in das Dampfrohr einer Lärmpfeife, eines Injectors, einer Speisepumpe o. dgl. eingeschaltet sein, je nachdem die Gefahr entweder nur angezeigt, oder selbstthätig beseitigt werden soll.

In den Kessel bezieh, in den Dom desselben ist ein Rohr eingehängt, welches unten bis unter den tiefsten Wasserstand hinabreieht, oben durch ein in gewöhnlicher. Weise belastetes Sicherheitsventil geschlossen ist und dem Dampfe durch die Oeffnungen E und F (vgl. Fig. 17 und 18) Zutritt gestattet. In demselben befindet sich oberhalb des Wasserspiegels GH eine Schieht Paraffin und in diesem ein metallener Schwimmer Q, welcher sich beim Fallen des Wasserstandes auf 3 in einer feststehenden Glasplatte N befestigte Schrauben aufsetzt. Zwei derselben sind mit den Leitungsdrähten L verbunden, welche, in Glasröhren steckend, in seitliehen Rillen des Rohres untergebracht sind. Auf diese Weise wird der Stromschluß bei zu niedrigem Wasserstande erreicht. Wenn jedoch der Wasserspiegel nicht außergewöhnlich ruhig ist, so wird in einer gewissen Lage ein fortwährendes Schließen und Wiederöffnen des Stromes stattfinden müssen.

Um bei zu hohem Dampfdruck den Stromschluß herbeizuführen, ist auf die Spindel l des Sicherheitsventiles eine Scheibe lose aufgesteckt, welche, sobald das Ventil sich nur ein wenig hebt, durch eine Feder gegen die Leitungsdrähte U gedrückt wird und dadurch den Strom schließt. Auch diese Theile liegen in Paraffin, um das Einrosten zu verhüten.

Wie der Stromschluß zur Drehung eines Hahnes benutzt werden soll, ist durch die Fig. 19 und 20 veransehaulicht. Der Anker des Elektromagnetes ab wird durch eine mit Zähnen versehene Scheibe f gebildet, welche auf die Spindel d des Hahnes e drehbar und verschiebbar aufgesteckt ist. Die Enden von e und e sind gleichfalls mit Zähnen versehen; dieselben greifen, wenn der Strom geschlossen wird, in die Zähne der

Scheibe f ein und verhindern dann eine Drehung derselben. Auf der Hahnspindel ist ferner drehbar, aber nieht versehiebbar eine Scheibe g angeordnet, durch welche vier an f befestigte Bolzen hindurchgehen. Einer dieser Bolzen stützt den auf die Hahnspindel aufgekeilten, belasteten Hebel h, so lange der Stromkreis nieht geschlossen ist. Wird aber in Folge des Stromschlusses der Anker angezogen, so treten die Bolzen in die Scheibe g hinein, der Hebel h wird frei und die Hahnspindel gedreht. Sobald der Strom wieder geöffnet ist, wird die Ankerscheibe f durch eine Schraubenfeder zurückgeschnellt und der folgende Bolzen greift unter den Hebel h; das Gewicht m dreht darauf die Scheiben g und f im Sinne des Pfeiles und bringt dadurch den Hebel h wieder in die gezeichnete höchste Lage, wobei auch die Hahnspindel zurückgedreht wird. Die Anschläge k und n begrenzen den Hub des Hebels h. Das Gewicht n muß von Zeit zu Zeit aufgezogen werden.

## Dinnendahl's Neuerung an Luftcompressoren.

Mit Abbildung auf Tafel 33.

Da bei Luftcompressionspumpen mit innerer Wasserkühlung flüssig eingeführte Schmiere vom Kühlwasser mit fortgespült wird, hat *R. W. Dinnendahl* in Huttrop bei Steele (\*D. R. P. Kl. 27 Nr. 18083 vom 9. Oktober 1881) die aus Fig. 1 Taf. 33 ersichtliche Einrichtung zur Anwendung dickflüssiger Schmiermittel getroffen.

An der offenen Seite des einfach wirkenden Cylinders C ist in dessen Wand eine Nuth e eingedreht, in welche ein Ring R sauber öldieht eingepaßt ist. Durch ein seitlich angebrachtes Rohr wird das Schmiermittel mittels einer Spritze in die Nuth e eingeführt. Der in die letztere eingedrückte Ring R preßt die Schmiere durch feine Bohrungen g hindurch in den Cylinder, der abwärts bewegte Kolben K nimmt die Schmiere von den Mündungen g ab. Das Eindrücken des Ringes R erfolgt bei hängenden Cylindern mittels Schrauben D; liegt dagegen die offene Cylinderseite oben, so sinkt der Ring durch sein eigenes Gewicht in die Nuth e ein und es müssen Regulirschrauben  $D_1$ , welche in die Flansche des Ringes gesehraubt sind und sich gegen den Cylinderrand stützen, angewendet werden, um die Schmierung regeln zu können.

Zur Einführung des Kühlwassers in den Cylinder ordnet *Dinnendahl* kleine Rückfallventile A mit Gummikugeln an. Der niedergehende Kolben des Compressionseylinders saugt zugleich Kühlwasser an, welches in Form eines feinen Sprühregens in den Cylinder eintritt. Die hierbei gehobene Gummikugel des Ventiles A schließt ab, sobald sich der Kolben K wieder heht.

# Taylor's Reibungskupplung für Schiffswinden.

Mit Abbildung auf Tafel 33.

Zum Zweck einer besseren Handhabung der Drahtseile beim Einholen und Auslassen derselben durch Regulirung der Bewegung schlägt *J. Taylor* in Birkenhead, England (\*D. R. P. Kl. 65 Nr. 18329 vom 6. Mai 1881) die in Fig. 2 Taf. 33 skizzirte Reibungskupplung vor.

Das Reibungsrad F sitzt mit Feder und Nuth auf der Achse C, während die Seilscheibe B lose aufgeschoben ist. Die Mutter  $F_1$ , durch deren Umdrehung mittels eingesetzter Speichen das Reibungsrad entsprechend der gewünschten Drehgeschwindigkeit in die kegelförmige Ausbohrung der Seilscheibe B eingeprefst wird, ist nun mit einem Kopf  $C_1$  versehen, welcher als Tauhalter oder Seilblock ausgebildet ist. Der Kopf  $C_1$  drückt mittels 4 Armen  $F_2$  auf das Reibungsrad. Mg.

# Heydrich's Sicherheitsbuffer für Eisenbahnfahrzeuge.

Mit Abbildungen auf Tafel 33.

Vorliegende Construction (\*D. R. P. Kl. 20 Nr. 9537 vom 17. Oktober 1879 und Zusatz 11691 vom 9. Mai 1880) hat den Zweck, dem Buffer über die Widerstandsarbeit der Feder hinaus noch einen Vorrath au Widerstandsarbeit zu geben, welcher dann zur Geltung kommt, nachdem die Feder bereits vollständig zusammengedrückt ist. Bei einem gewöhnlichen Buffer muß dann die noch übrig bleibende Stoßarbeit von dem Bufferbaum und dem mit diesem fest verbundenen Wagengestelle aufgenommen werden, welche Theile für die unschädliche Aufnahme eines größeren Stoßes zu steif construirt sind und daher bei solchen Veranlassungen meistens zerstörende Deformationen erleiden. Bei Heydrich's Buffer dagegen mufs nach dem völligen Zusammendrücken der Bufferfeder noch weiterhin eine allmählich fortschreitende Zerkleinerungsarbeit verrichtet werden, wodurch in weitaus milderer Weise eine bedeutende Stofsarbeit verzehrt wird, ehe sich eine Stofswirkung auf das Wagengestelle bemerkbar machen kann. Zu diesem Zwecke wirkt der auf den Buffer übertragene Stofs nicht direkt durch einen Ansatz der Bufferstange auf die Feder, sondern durch Vermittelung eines auswechselbaren Zwischenstückes, welches zwar die der Tragfähigkeit der Feder entsprechenden Stöfse unmittelbar auf dieselbe überträgt, stärkeren Stöfsen aber selbst keinen Widerstand mehr leisten kann.

Dieses Stück, für welches in den angeführten Patentschriften verschiedene Varianten vorgeschlagen wurden, wird nun endgültig als ein schmiedeisernes Rohr construirt, auf welches ein 2 oder 3 dreifaches rechteckiges Gewinde geschnitten und durch drei oder mehr Längsnuthen in

einzelne Segmente zerlegt ist (vgl. Fig. 3 und 4 Taf. 33). Dieses Rohr ist an einem Ende über das Gewinde hinaus glatt abgedreht und stützt sich hier mit der unter dem Gewinde verbleibenden Fleischstärke gegen den äußeren Ansatz der Bufferstange; am anderen Ende ist hinter dem Gewindeauslauf noch ein besonderer Ring angedreht und gegen diesenstützt sich ein harter Stahlring — Abscherungsring genannt —, auf welchen schliefslich die Bufferfeder wirkt.

Bei einem die Tragfähigkeit der Feder übersteigenden Stofs wird zunächst der hintere Ring von dem Sicherheitsrohr scharf abgeschnitten und dann, so lange die Stofsarbeit nicht aufgezehrt ist, in stetigem Fortschreiten das ganze Gewinde, bis endlich die Bufferstange in die in Fig. 5 gezeichnete Stellung gelangt, bei welcher allerdings die noch übrig bleibende Stofsarbeit voll in den Wagenkörper eintritt. Bis dahin aber ist eine wesentliche Abscherungsarbeit eingetreten, welche von Ingenieur Herm. Heydrich in Bruchsal bei seiner neuesten Construction (vgl. Fig. 6 und 7 Taf. 33) mit 6900mk angegeben wird, während die Stofsarbeit einer Bufferfeder (etwa 2000k Tragfähigkeit bei 75 bis 150mm Hub) nur ungefähr 150 bis 300mk elastisch aufnimmt.

Diese neueste Construction zeichnet sich durch eine bedeutend größere Länge des Abschergewindes aus, sowie noch dadurch, daß hier das Rohr mit seinem inneren, ganz abgedrehten Theil bis ans Ende der Bufferstange geht und hier mit derselben verkeilt ist, so daß auch noch die elastische Ausdehnung des inneren Rohrstückes zur Geltung kommt, ehe das Abscheren beginnt.

In Fig. 7 ist ersichtlich, wie die Bufferhülse ganz über das feste Widerlager hinein geschoben ist; das vordere Ende des Sicherheitsrohres zeigt noch die Spuren der abgeseherten Gewinde.

Die Sicherheitsrohre werden in den Heizhäusern in Vorrath gehalten, um die Buffer nach einem Unfall sofort wieder dienstfähig machen zu können; ihre Herstellung verursacht allerdings gewisse Kosten; doch sind die Kosten für Auswechslung jedenfalls geringer, als es anderenfalls die unvermeidliche Instandsetzung der beschädigten Buffer selbst und der Wagengestelle wäre.

# Lenz's Herstellung von Spiralbohrern.

Mit Abbildung auf Tafel 33.

Durch das Verfahren von Chr. Lenz in Remscheid (\* D. R P. Kl. 49 Nr. 18271 vom 25. September 1881) werden Spiralbohrer statt durch Fräsen hergestellt aus geeignet vorgewalzten Façonstählen gewunden. Die erzeugten Bohrer schneiden an beiden Enden, haben aber keinen Kolben. Der Façonstahl wird so durch Walzen vorbereitet, dafs Sehneidkanten und Rückenflächen gleich sind und dafs beim fertigen Bohrer unter

Einhaltung des nöthigen Schneidwinkels, sicher eine gerade schneidende Kante entsteht. Die Spirale (Fig. 9 und 10 Taf. 33) wird dann aus dem Stahl (Fig. 8) in beliebiger Länge gezogen. Der Erfinder behauptet, daß der Stahl bei dieser Bearbeitungsweise nicht leidet und der Bohrer eine gleichmäßigere Nuth und größere Widerstandsfähigkeit erhält.

Mg.

# Schutzvorrichtungen für Holzhobelmaschinen; von A. Groß.

Mit Abbildungen auf Tafel 33.

Die Abrichthobelmaschinen (vgl. Fig. 11 Taf. 33), bei denen das zu bearbeitende Stück von Hand über die unter dem Tische liegende Messerwalze geführt wird, sind ebenso sehr nützliche Werkzeuge, wie sie bei unvorsichtiger Bedienung geführlich werden. Zahlreiche Unfülle, welche die theilweise oder vollständige Arbeitsunfühigkeit der Betroffenen zur Folge gehabt, lassen es in hohem Grade wünschenswerth erscheinen, dafs die Schutzvorrichtungen, welche an diesen Maschinen angebracht werden können, so viel als möglich hekannt werden.

Die Gefahr beim Arbeiten an der Maschine besteht in der Zuführung von Hand; aber gerade dies macht die Maschine bequem, wenn kleinere Stücke nur eben gehobelt werden sollen. Die Gefahr tritt ein, wenn das Arbeitstück abbricht oder weggeschleudert wird, während sich eine der Hände in der Nähe von a betindet. Starke Bretter oder Stücke von nicht unter 50<sup>qc</sup> Querschnitt bei mindestens 3<sup>cm</sup> Dicke und 50<sup>cm</sup> Länge lassen sich ohne Gefahr von Hand führen, wenn nur die Spandicke nicht größer bemessen wird als etwa 0<sup>mm</sup>,5, was durch den Höhenunterschied der beiden Tischplatten b und c regulirt wird. Dagegen sind schwache und kurze Stöcke durchaus gefährlich. Für solche lassen sich Zuführungsladen anwenden, welche die Form einer Rauhbank haben und in deren Sohle das Arbeitstück eingelegt wird (vgl. Fig. 12: a ist für flache, b für dreikantige, c für halbrunde Stäbe).

Der Inhaber der Werkzeugfabrik Baldauf und Comp. in Stuttgart, Joh. Frank, läfst solche Vorrichtungen schon seit Jahren anwenden und hat auch für Stücke von besonderer Form, wie z. B. die Arme von Handsägengestellen, entsprechende Einspannladen construirt. Mit einer solchen (Fig. 13 und 14 Taf. 33) werden diese Arme, nachdem das Auge d gefräst ist, auf den beiden Flächen f überhobelt. Die Tischplatten sind auf den Höhen-unterschied e eingestellt. Der Arm ist bei g gelagert; durch die Schneide hauf der anderen Seite festgehalten und kann diese Schneide, welche an den Schieber i angeschraubt ist, durch das kleine Excenter k festgedrückt werden. Die Plättehen m und n, von denen m verstellbar ist, geben dem Stücke die richtige Höhenlage.

Aehnliche Einrichtungen können für Stücke von verschiedener Form construirt werden und sichern den Arbeiter vor jeder Gefahr. Andere Vorrichtungen zum selben Zwecke sind bequem verstellbare Zuführungswalzen, welche Handzuführung entbehrlich machen. (Wochenschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 S. 296.)

# Bartosch's Stellvorrichtung für Gewindeschneidkluppen.

Mit Abbildungen auf Tafel 33.

Bei der von F. J. Bartosch in Kappel bei Chemnitz (\*D. R. P. Kl. 49 Nr. 17711 vom 16. Juli 1881) angegebenen Gewindeschneidkluppe ist auf dem Umfang der Nuſs b (Fig. 15 und 16 Taſ. 33), welche, drehbar in dem Gehäuse der Kluppe gelagert, die mit Führungsrippen versehenen Sehneidzähne d enthält, ein Gewinde auſgeschnitten. In dasselbe greift die an dem Bolzen e steckende Schnecke f so ein, daſs bei einer Drehung des Bolzens am Kopſ g die Nuſs sich mit ihren Schneidzähnen im Gehäuse dreht, daſs also die Zähne d von den mit dem Gehäuse fest verbundenen excentrischen Gleitſlächen h gegen die Mitte der Kluppe geschoben werden. Die Gröſse der Verstellung ist auſ einer auſ dem Deckel des Gehäuses eingravirten Skala ablesbar. Mg.

## Neuerungen an Feder- und Fallhämmern.

Mit Abbildungen auf Tafel 33.

Bei den von C. A. Angström in Stockholm (\* D. R. P. Kl. 49 Nr. 17718 vom 20. August 1881) vorgeschlagenen Constructionen von Federhämmern erfolgt das Heben des Hammerbärs nicht durch Daumen o. dgl., sondern durch eine Kurbel mit Hilfe eigenthümlich gestalteter Federn ohne wesentlichen Stofs; die Gesehwindigkeit der Fallbewegung des Bärs wird durch ähnliche Federn dadurch erhöht, daß sie beim Hub zusammengedrückt werden und dann beim Fall die aufgespeicherte Kraft an den Bär abgeben.

Fig. 17 Taf. 33 zeigt einen Stampfhammer. Wenn durch den Tritt  $\boldsymbol{H}$  die Spannrolle  $\boldsymbol{K}$  an den Riemen angedrückt wird und denselben spannt, so wird dadurch die Riemenscheibe  $\boldsymbol{B}_1$  und folglich auch die Kurbelwelle  $\boldsymbol{B}$  in Bewegung gesetzt. Durch eine Kurbelstange b ist die Kurbel der Welle  $\boldsymbol{B}$  mit dem unteren Arm  $\boldsymbol{D}_1$  der zusammengesetzten Hubfeder  $\boldsymbol{D}\boldsymbol{D}_1$  verbunden. Es kommt mithin bei der Drehung der Welle der obere Arm  $\boldsymbol{D}$  der Feder ebenfalls in eine auf- und niedergehende Bewegung, indem er sich um den Bolzen d dreht, welcher durch die Stütze  $d_1$  gehalten wird. Da das Ende des Federarmes  $\boldsymbol{D}$  in eine Oeffnung der Hammerstange  $\boldsymbol{A}$  hineinragt, so bewirkt die erwähnte Bewegung der Feder, daß, nachdem eine gewisse Zusammendrückung bezieh. Spannung in der Feder

entstanden, der Hammer so lange wie die Feder selbst durch die Wirkung der Kurbel gehoben und aufwärts geführt wird. Da die Druckfeder  $CC_1$ , welche durch ein Querstück M getragen wird, durch ihre beiden niederwärts gewendeten Arme  $C_1$  auf dem oberen Ende der Hammerstange A ruht, so muß auch bei der Bewegung des Hammers aufwärts die Feder zusammengedrückt und dadurch der Hammer veranlaßt werden, beschleunigt niederzugehen. Unmittelbar nachdem der Hammerschlag erfolgt ist, hebt sich der Hammer vermöge der Hubfeder  $DD_1$  wieder und das Spiel beginnt von neuem. Beim Loslassen der Spannscheibe K, also beim Abstellen des Hammers, wird eine auf der Achse des Hebels i sitztende Bremse gegen das Schwungrad gedrückt.

In der Patentschrift ist noch die Construction eines Aufwerfhammers angegeben; hier legen sich die Federn nicht direkt auf den Hammer, sondern auf dessen Helm, ohne daß jedoch die Wirkung eine andere würde.

Ein Frictionsfallhammer mit dem für Hämmer dieser Art ungewöhnlich großen Fallgewicht von  $760^k$  ist von B. und S. Massey in Openshaw bei Manchester gebaut worden. Für diesen Hammer ist eine Fallhöhe von  $2^m$  vorgesehen; doch ist dieselbe für die Construction an sieh nicht die höchste Grenze. Das Gesammtgewicht beträgt  $12^t,6$ .

Die Einrichtung dieses in Fig. 18 Taf. 33 veranschaulichten Hammers ist bekannt: Die aus hartem, mit Graphit bestrichenem Holze gefertigte Hebestange a liegt zwischen zwei beständig umlaufenden Rollen des auf den Ständern angebrachten Vorgeleges. Die vordere Rolle ist mittels einer Hebelverbindung  $b\,c$  gegen die Stange verschiebbar und zieht diese sammt dem Hammerbär durch die entstehende Reibung nach oben, wenn sie gegen die Stange geprefst wird; hört die Pressung auf, so fällt der Hammer nieder.

Für den Zweck der selbstthätigen Auslösung der Prefsrolle, also des selbstthätigen Falles des Hammers aus bestimmter Höhe ist auf die Hebelstange b ein Frosch aufgesetzt, gegen welchen sieh eine entsprechende Knagge an der Stirn des Hammerbärs legt; die Knagge drückt den Frosch zur Seite, der Hebel b wird bewegt, hierdurch die Prefsrolle von der Hebestange a entfernt und der Bär fällt.

Um den Bär in beliebiger Höhe festzustellen, bewegt man den Hebel d durch Niedertreten des Gestänges e nach innen, so dafs sich der Bär auf den Hebel d aufsetzen kann.

Ein einfacher Fallhammer für Handbetrieb wird von J. Cuthbert in Landport nach dem Iron, 1882 Bd. 19 S. 339 vorgeschlagen. Der zwischen zwei vertikalen Ständern gleitende Bär wird von einer Kette f (Fig. 19 Taf. 33) bewegt, welche an einem Ende eines Quadranten befestigt ist. Von dem Handhebel a wird durch die aus der Abbildung ersichtliche Hebelverbindung der Quadrant um seine Aehse nach aufwärts gedreht und der Handhebel a dann wieder

mehr oder weniger rasch nach unten bewegt oder ganz losgelassen, so fällt der Bär auf den Ambos nieder. In seiner höchsten Stellung kann der Bär durch eine Feder festgehalten werden. Mg.

# Ueber die Festigkeitseigenschaften von Tauwerk; von Prof. Dr. Hartig in Dresden.

Die von der Redaction der Deutschen Seilerzeitung angeregte, in der kgl. mechanisch-technischen Versuchsanstalt in Berlin durchgeführte, durch die Kaiserliche Admiralität geförderte Untersuchung über die Festigkeitseigenschaften von Tauwerk ist die umfänglichste Arbeit dieser Art, welche bisher veröffentlicht wurde; sie bezieht sich auf 269 verschiedene Versuchsobjekte und hat allein etwa 6000 einzelne Zahlenwerthe zur Kemntnifs gebracht. Daß diese in Tabellenform in der Deutschen Seilerzeitung, 1881 S. 137 bis 282 veröffentlichten Ergebnisse zunächst keinerlei für die Tauschlägerei nützliche Folgerungen immittelbar vor Augen führen, wird jeder Interessent sich sehon selbst gesagt haben. Es entsteht die Frage, in welcher Weise das vorliegende reiche Material zu besprechen und zum Nutzen der betheiligten Industriezweige, sowie zu fernerweiter Ausbildung der Prüfungsmethoden auszubeuten sein wird.

Wenn der Verfasser es unternimmt, im Nachfolgenden einige Vorschlüge hierzu an die Oeffentlichkeit zu bringen, so geschieht dies nieht allein, um einem diesbezüglichen Wunsche zu entsprechen, sondern auch in Anerkennung der Verptlichtung, welche die Technologie hat, in einem noch vielfach dunklen Gebiet der Technik nach Möglichkeit zu befriedigender Aufhellung beizutragen.

Die Zahl derjenigen Momente, welche das Verhalten eines Taues beim Zerreifsen beeinflussen, ist zu groß, als daß man mit einiger Aussicht auf Erfolg sogleich daran gehen könnte, die Werthe der Zerreifsungsfestigkeit und der Dehnbarkeit etwa nach Material, Herstellungsart. Dicke u. dgl. zu ordnen. Es scheint vielmehr erforderlich, daß zunächst an der Betrachtung der auf ein einzelnes Versuchsobjekt bezüglichen Daten Verständigung getroffen wird über die bei der Besprechung festzuhaltenden Grundbegriffe und die etwa möglichen Ergänzungen dieser leider nicht allenthalben genügend vollständigen Daten.

Wir wählen hierzu das dickste zur Untersuchung gelangte Hanftau, welches mit L<sub>IV 3</sub> (Versuchsnummer 668) bezeichnet ist. Die mit diesem Tau erzielten Versuchsergebnisse finden sich a. a. O. S. 258.

Das Seil hat einen Umfang  $U=233^{\mathrm{mm}}$ , also eine Dieke  $D=74^{\mathrm{mm}}$ ,2 und einen Querschnitt  $F=4320^{\mathrm{\,pmm}}$ . Das verwendete Material ist abgezogener russischer Hanf, ungetheert. Wenn es ausgemachte Sache wäre, daß aller abgezogener russischer Hanf von einerlei Qualität und

dafs diese Qualität durch vorliegende Untersuchungen bereits ausreichend bestimmt wäre, so könnte man sich bei dieser Angabe beruhigen. Es ist aber keine der beiden Voraussetzungen zutreffend und somit entfällt zunächst die Möglichkeit, darüber zu streiten, welcher Antheil an den Festigkeitseigenschaften dieses Taues den im Material vorhandenen Qualitäten zuzuschreiben ist. Der Vorwurf trifft sämmtliche Versuchsreihen gleichmäßig und eine nachträgliche Abhilfe wird hier kaum möglich sein, weil nicht anzunehmen ist, daß die Verfertiger der eingesendeten Taue eine unversehrte Probe des verwendeten Materials aufbewahrt haben. Es liegt hier ein erster Mangel des Programmes vor, welcher bei künftigen Tauwerksuntersuchungen vermieden werden sollte.

Ueber die Herstellungsart des Taues enthält die Tabelle die Angaben: Kabelschlag, ohne Seele, sehr lose geschlagenes Tau, 6 Litzen zu 480 Garne, also  $6\times480=2880$  Garne, 17 Duchten, also  $^{17}|_6=2,83$  Drehungen auf  $^{1m,1}$  Wenn in der letzteren Angabe ein Fehler nicht vorliegt, so ergibt sich in den äußersten Fasern des Taues eine Ganghöhe von  $1000:2,83=353^{\rm mm}$  und ein Steigungswinkel gegen die Längsachse (äußerer Drehungswinkel) von  $\alpha=33$ 0 26, also ein verhältnißmäßig schwacher Drehungsgrad. Es ist anzunehmen, daß auch die Litzen und die Garne ausnahmsweise schwach gedreht sind, damit bei dem 6 schäftigen Tau auch ohne Benutzung einer Seele ein gleichmäßiger Zusammenschluß aller Bestandtheile erfolge.

Zu einer vollständigen Charakterisirung der Herstellungsweise würde noch gehören: eine Angabe über den Drehungsgrad und den Drehungssinn der Garne und der Litzen, sowie die Bezeichnung der Stärke oder Feinheitsnummer der Garne und Litzen vor erfolgter Vereinigung, durch Angabe des Gewichtes für 1<sup>m</sup> oder dessen reciproken Werthes.

Hier zeigt sich ein zweiter Mangel des Programmes, durch welchen es ziemlich vereitelt wird, über den ursächlichen Zusammenhang zwischen Herstellungsart und den Festigkeitseigenschaften der Taue ins Klare zu kommen.

Einigen Ersatz für das hier Fehlende kann die zur Mittheilung gebrachte Angabe über das Gewicht des Taues für  $1^{\rm m}$  ( $G=3^{\rm k},24=3240^{\rm g}$ ) liefern, sofern sich hieraus und aus dem schon berechneten Querschnitt ( $F=4320^{\rm qmm}$ ) das scheinbare relative Gewicht für Wasser = 1 herleiten läßt: dasselbe ergibt sich im vorliegenden Fall zu S=3240:4320=0.75, also halb so groß wie dasjenige der Fasersubstanz selbst, welches zu 1,50 anzunehmen ist. Die in diesem Tau enthaltenen Zwischenräume nehmen also denselben Raum ein wie die verwendeten Hanffasern, während bei

Die Zahl 17 steht zwar unter der Spalte "Durchmesser des Drahtes";
 es ist aber anzunehmen, daß sie in die zweitnächste Spalte gehört.
 2 Die Vorschriften der Kaiserlichen Admiralität fordern z. B. für ein viertreiten der kaiserlichen Admiralität fordern z. B. für ein viertreiten der kaiserlichen Admiralität fordern z. B. für ein viertreiten der kaiserlichen Admiration der kaiserlichen der kaiserlic

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Die Vorschriften der Kaiserlichen Admiralität fordern z. B. für ein vierschäftiges Tau von 240mm Umfang 21 Duchten auf 1m, was einem Drehungswinkel von 510 38' entspricht.

den übrigen Hanftauen im Durchschnitt nur  $^4\!\!/_2$  des Rauminhaltes auf die Zwischenräume kommt, das scheinbare specifische Gewicht also 1,00 beträgt.

Da es aber nicht gleichgültig ist, wie die vorhandenen Zwischenräume im Inneren des Taues vertheilt sind, so kann diese an sich ganz erwünschte Angabe über die scheinbare Dichte als ausreichend nicht erachtet werden.

Wir kommen nunmehr zu denjenigen Zahlen, welche das Verhalten des vorliegenden Taues bei der Zerreifsungsprobe charakterisiren. Die Tabelle sagt uns zunächst, daß das Tau bei einer Belastung von P =15600k zerrifs. Es fragt sich, wie aus dieser Angabe ein Schluß auf die specifische Festigkeit des Versuchsobjektes zu ziehen ist. Die bei homogenen und ausreichend harten Materialien (z. B. den Metallen) übliche Vergleichung des Querschnittes mit der Bruchbelastung und die Feststellung der Zerreifsungsfestigkeit auf 14mm dieses Querschnittes ist hier kaum am Orte; denn die Ermittelung des zur Querschnittsberechnung benutzten Seilumfanges ist unsicher wegen der Weichheit eines solchen lose geschlagenen Taues und der Querschnitt selbst repräsentirt nur zu einem Bruchtheil wirkliche Fasersubstanz, welcher Bruchtheil, wie schon erwähnt, bei verschiedenen Tauen in weiten Grenzen schwankt. Weit angemessener der Natur des Fabrikates wird es sein und zu einer wirklichen Vergleichung zwischen Cohäsion und Intensität der Materialanhäufung muß es führen, wenn man nach dem Vorschlage von Reuleaux aus Bruchbelastung P und Gewicht der Längeneinheit G diejenige Taulänge R (in Kilometer) berechnet, welche freihängend vermöge des eigenen Gewichtes das Zerreißen herbeiführen würde. Diese sogen. ".Reifslänge" berechnet sich zu: R = P:1000 G = 15600:3240 = 4 km, 81.

Wenn man nun weiß, daß die Kaiserliche Marine von Schiffstauen gleicher Stärke eine Reißlänge von  $3^{\rm km}$ ,53 fordert 3, so ergibt sich, daß das untersuchte Tau hinsichtlich seiner Festigkeit selbst strengen Anforderungen genügt, trotzdem, daß seine äußere Tordirung ungewöhnlich schwach ist. Je dünner die durch Zusammendrehen hergestellten Fasergebilde sind, um so näher kann die specifische Festigkeit desselben an diejenige der verwendeten Faser gebracht werden; die schwächste, von dem Verfasser untersuchte Hanfschnur (Harnischlitze, Feinheitsnummer N=1,40, d. h.  $1^{\rm m},40$  auf  $1^{\rm g}$ ) zeigte eine Reißlänge von  $R=22^{\rm km},4.$  Zwischen diesen ersteren Werthen stuft die specifische Festigkeit nach Verhältniß der Feinheitsnummer entsprechend ab.

Die Zusammenstellung der Beobachtungsdaten liefert ferner auch Auskunft über die während der Anspannung des Probestückes beobach-

 $<sup>^3</sup>$  Vgl. Technische Bedingungen über die Abnahme von Hanftauwerk u. dgl. für die Kaiserliche Marine. Eine 4 schäftige Trosse von  $225^{\rm m}$  Länge und  $750^{\rm k}$  Gewicht, ungetheert, soll bei  $1^{\rm m}$  Einspannlänge eine Tragfähigkeit von  $11\,070^{\rm k}$  zeigen; also  $G=3^{\rm k},14$  und  $R=11\,070:3140=3^{\rm km},53.$ 

teten Verlängerungen desselben und die zugehörigen Verminderungen des Umfanges. Ziehen wir zunächst die ersteren in Betracht und ergänzen wir die betreffende Zahlenreihe durch graphische Auftragung bis zur Bruchgrenze, so erhalten wir als correspondirende Werthe:

Dehnung in Procent										Spannung in k			
(100 8					(P)								
9.4											3 000		
14.9											6000		
17.7											9000		
20.0											12000		
21.9											15 000		
22.3											15 600		

Das Tau hat also eine ansehnliche Dehnbarkeit gezeigt; ein Stück von 1<sup>m</sup> Länge verlängert sich bis zum Bruch um  $\delta=0^{\rm m},223$ . Dasselbe verbraucht demgemäfs auch eine beträchtliche Arbeitsgröße bei seiner Zerreißung. Diese Arbeitsgröße, bezogen auf ein Taustück von 1<sup>m</sup> Länge, berechnet sich als das Produkt aus dem mittleren Widerstand beim Zerreißen  $P_m$  und dem beobachteten Reck  $\delta$ ; der mittlere Widerstand  $P_m$  ergibt sich durch Ausmessung des aufgezeichneten Zerreißungsdiagrammes zu  $P_m = 5070^{\rm k}$ , daher jene Arbeitsgröße  $P_m \delta = 5070 \times 0.223 = 1130^{\rm mk}$ .

Da es zur Vergleichung mit anderen Tauen angezeigt erscheint, diesen Arbeitswerth auf die Gewichtseinheit zu berechnen, so dividiren wir denselben durch die Zahl, welche das Gewicht von 1<sup>m</sup> Taulänge in Gramm ausdrückt, und erhalten so den sogen. Arbeitsmodul der Zerreifsung, d. h. die auf die Gewichtseinheit des Probestückes (1g) kommende Arbeitsgröße in Meterkilogramm =  $A = P_m \delta : 1000 G = 1130 : 3240 = 0$  mk,349. Diese Zahl gibt den concentrirtesten Ausdruck für die specifische Widerstandsfähigkeit des untersuchten Taustückes, d. h. für die Trefflichkeit von Material und Arbeit in Rücksicht auf Zugbeanspruchung des Fabrikates; sie gewinnt an Anschaulichkeit und Werth, wenn man weiß, daß der Arbeitsmodul für Zerreifsung sich berechnet zu:

0.015mk für Bleidraht, Seile von ungeglühtem Eisendraht, 0.18 " rothgares Riudsleder,
" Schweißeisenstäbe 3. Qualität. 0.32 0.600.80 2. ?? 1.00 Stäbe von Flusseisen und Flussstahl. 1.20 " Darmsaiten. 2.62 " Fischbein, 3.31 Rohseide.

Das besprochene Tau fällt also hinsichtlich seines specifischen Arbeitsverbrauches beim Zerreißen zwischen rothgares Rindsleder und Schweißeisen 3. Qualität.

Die Tabelle enthält ferner noch eine Zahlenreihe, welche die procentale Umfangsverminderung für die verschiedenen Spannungszustände des Versuchstaues anzeigt. Nach Vervollständigung derselben auf graphischem Wege ergibt diese Zahlenreihe das Folgende:

Belastung						Ur	nfa	ngsverminderung
3000k								10,7 Proc.
6000								18,0
9000								20,6
12000							Ċ	22.3
15000						Ċ	•	22.8
15600	Ċ	Ċ	Ċ	•			•	22.9.

Mit den Umfangsverminderungen stehen entsprechende Querschnittsverminderungen in Zusammenhang, die sich berechnen lassen und aus denen wiederum Zunahmen des scheinbaren relativen Gewichtes sich ergeben; letztere liefern ein Bild von der bei wachsender Belastung vorschreitenden Ausfüllung der anfangs vorhandenen Zwischenräume und damit einen erwünschten Einblick in die inneren Vorgänge bei fortsehreitender Beanspruchung des Taues auf Zug. In nachfolgender Tabelle sind die Resultate der hierauf bezüglichen Rechnungen niedergelegt:

Belastung	Querschnitt	Specifische Spannung		es spec. Gewicht Anfangswerth = 1
0k	43,29c	Oat	0,750	1
3 000	34,5	87,0	0,858	1,14
6000	29,1	206,2	0,969	1,29
9000	27,2	330,9	1,01	1,35
12000	26,0	$461,\!5$	1,02	1,36
15 000	25,9	579,1	1,03	1,37
15600	25,7	607,6	1,03	1,38.

Die Verdichtung des Probetaues erfolgt also anfangs sehr rasch; sie beträgt bei einer specifischen Spannung von 330at,9 oder 330k,9 auf 1<sup>qc</sup> schon 35 Proc. und wächst von da an bis zum Bruch (bei 607at) nur noch um 3 Proc.

Die im Vorstehenden für ein Versuchsobjekt ausgeführten Rechnungen würden nun 269 mal zu wiederholen sein, um zunächst diejenigen Zahlenwerthe aus den unmittelbaren Beobachtungsdaten herzuleiten, mit deren Hilfe ein Einbliek in die wirklichen Qualitäten der zerrissenen Taue zu gewinnen ist. Es muß bezweifelt werden, ob Jemand diese Arbeit auf sich nehmen wird, wenn er weiß, daß die Angaben über Material und Herstellungsart lückenhaft sind und sogar manche der bei dem gewählten Tau vorgefundenen Angaben bei vielen der anderen Versuchsobjekte fehlen, z. B. das Gewicht von 1<sup>m</sup> Länge, die Zahl der Duchten auf 1<sup>m</sup>, bei den stärkeren Drahtseilen sogar die Angaben über Verlängerung und Umfangsverminderung. Dazu kommt, daß eine wichtige Zahl — das Gewicht der Längeneinheit — dem Vernehmen nach gar nicht von der Versuchsanstalt controlirt, vielmehr nur nach den eigenen Angaben der Verfertiger mitgetheilt ist, daher jedenfalls der gleichmäßigen Genauigkeit entbehrt.

Das vorliegende Material kann also — trotz seiner Umfänglichkeit — nicht für vollständig gelten und es ist zu bedauern, daß dasselbe mit der Signatur einer Königlichen Prüfungsanstalt veröffentlicht wurde. (Nach der *Deutschen Seilerzeitung*, 1882 S. 16.) — Der Mangel eines wohl erwogenen Arbeitsplanes kann auch dadurch nicht beseitigt werden, daß

man nachträglich die Resultate der gesammten Dehnungsversuche und der Beobachtungen über Umfangsverminderung einfach ignorirt und durch Combinirung der Bruchbelastung mit dem Verkaufspreis für 1<sup>m</sup> Taulänge eine "Werthziffer" construirt, welche ein gänzlich aufserhalb der technischen Eigenschaften der Versuchsobjekte liegendes Moment umschliefst, wie dies von Ingenieur *C. Kortüm* in Berlin (*Deutsche Seilerzeitung*, 1882 S. 79) unternommen wurde.

Die von dem Letzteren (Daselbst S. 67) gegen die vorstehenden kritischen Bemerkungen gerichteten Ausfälle zeugen übrigens von einer Unkenntnifs der Sache und von solcher Gesinnung, daß ich es unter meiner Würde halte, darüber auch nur ein Wort zu verlieren.

Hartiy.

# Ueber Cement und dessen Verwendung.

(Schlufs des Berichtes S. 456 d. Bd.)

Beim Brennen von Cement hat Tomei den Betrieb in Schachtöfen dadurch ununterbrochen gestaltet, daß er mehrere Schachtöfen mit einunder verbunden hat, um so die Wärme auszumutzen. Beim Betrieb des in Lebbin erbauten Ofens beläuft sich die Ersparnifs an Kokes, bei Berücksichtigung des Mehrausbringens aus dem Ofen gegen die alte Betriebsweise, auf über 30 Proc. Berücksichtigt man das Mehrausbringen nicht, nimmt man also an, daß ein gewöhnlicher Schachtofen und ein gleich großer Circulirofen gleich viel ausgebracht habe, so würde die Ersparnifs als Durchschnitt des ganzen Jahresbetriebes 27,7 Proc. betragen. Das Mehrausbringen ist aber dadurch festgestellt, daß in Schachtöfen von gleicher Größe beim alten System 30 Lagen Cementsteine eingesetzt wurden, während beim neuen System 34 bis 35 Lagen Cementsteine in einen Ofen gingen. Der Brand ist genau derselbe wie in anderen Oefen, er ist nur gleichmäßiger. Feuchte Steine werden in den Circuliröfen besser vorgeschmaucht: es finden sich daher weniger Nester oder ungares Material. Das Anhaften an den Wänden findet auch statt, bereitet dem Betriebe aber keine Schwierigkeiten. Der Ofen sackt wie jeder andere Schaehtofen und wird während des Betriebes von oben controlirt, indem man mit einer Stange fühlt, ob sich Alles gleichmäßig gesackt hat. Ist ein ungleichmäßiges Sacken eingetreten, so schließt man das Ventil im Rauchsammler; dadurch wird die Hitze zurückgehalten und verbreitet sich mehr über die ganze Fläche. (Vgl. 1880 237 \* 293. 1881 241 135.)

Vortheilhafte Verwendung und Verarbeitung des Portlandcementes zu Mörtel und Beton. R. Dyckerhoff bemerkte schon früher (1880 236 472), dafs man beim Einstampfen von Beton an der Luft doppelt so viel Kies als Sand anwenden müsse, um ökonomisch zu arbeiten, und dafs beim

Betoniren unter Wasser stärkere Mörtel und weniger Kies genommen werden müßten. Da sich für diesen Fall das richtige Mischungsverhältnifs nicht berechnen läßt, so mußte dasselbe durch Versuche ermittelt werden, deren wesentlichsten Resultate in folgender Tabelle IV aufgestellt sind. Das Anmachen des Cementes geschah auf dieselbe Weise

Tabelle IV.

Misch	ungsverhä	iltnifs Vo	olTh.	Druckfestigkeit				
Cement	Ilydraul. Kalk	Sand	Kies	nach 28 Tagen	Bemerkungen			
1	_	2		49.7k/qc	Der Cement ergab			
1		2	4	24.0	bei der Normal-			
1		$\frac{2}{2}$	3	41.0	probe 16k Festigkeit			
1	_	2	2	51.3	bei 1 Std. Bindezeit.			
1		3	<u> </u>	34.1				
1		3	5	23.3				
1	_	3	4	27.5				
1	_	3	3	35.2				
1	1	6		11,2				
1	1	6	7	7.8				
1	1	6	6	9,8				
1	1	6	5	11.7				

wie beim Einstampfen und wurde die Betonmasse mittels Trichter in Würfelformen, welche sich unter Wasser befanden, eingefüllt. Wie aus dieser Tabelle ersichtlich, dürfen beim Betoniren unter Wasser nicht mehr als gleiche Theile Sand und Kies genommen werden, wenn die Festigkeit des Betons derjenigen des Mörtels gleichkommen soll; bei stärkerem Kieszusatz wird die Festigkeit geringer.

Es wurde bereits mitgetheilt, daß die Festigkeit des Mörtels beim direkten Verbringen unter Wasser wesentlich geringer ausfällt als beim Einstampfen desselben. Versuche mit Beton ergaben das gleiche Resultat, und zwar hat ein Beton von z. B. 1 Cement, 3 Sand und 3 Kies, direkt unter Wasser gebracht, nach 28 Tagen eine Druckfestigkeit von 35k, während eingestampfter Beton aus 1 Cement, 3 Sand und 3 Kies nach gleicher Erhärtungsdauer über 100k aufweist. Diese auffallende Abnahme der Festigkeit beim Betoniren unter Wasser findet dadurch ihre Erklärung, daß das Mörtel- und Zuschlagmaterial beim Einfüllen sich nur lose auf einander lagern können. Es läßt sich indeß annehmen, daß in der Praxis beim Betoniren unter Wasser in Folge der größeren Masse, die durch ihr eigenes Gewicht sich dichter lagert, die Festigkeit eine höhere sein wird als bei Versuchen im Kleinen.

Ueber die Zunahme der Festigkeit von Mörtet und Beton, sowohl eingestampften, als direkt unter Wasser gebrachten, wurden ebenfalls Versuche gemacht, welche ergaben, daß die Festigkeit bei beiden Betonirungsarten annähernd im gleichen Maße zunimmt. Die Zunahme hängt von der Höhe des Sandzusatzes ab und wird auch durch die Eigenschaften des Cementes bedingt. Im Allgemeinen kann man an-

nehmen, daß dieselbe nach 1 Jahr etwa das doppelte der 4-Wochen-Festigkeit beträgt. Da beim Betoniren unter Wasser die Festigkeit so gering ausfällt, so ist es für die Praxis zu empfehlen, das Wasser, wenn möglich, fern zu halten, bis die Betonmasse eingestampft ist und der Mörtel abzubinden beginnt.

Zu bemerken ist noch, daß fortgesetzte Versuche über die Verbesserung mageren Cementmörtels durch Zusatz von Kalk zweifellos ergeben haben, daß auch bei Beton mit viel Sand und Kies dieselben Verbesserungen bewirkt werden wie beim mageren Cementmörtel. Es ist jedoch für die Betonbereitung die Anwendung von zu Pulver gelöschtem hydraulischem Kalk dem Fettkalk vorzuziehen, weil ersterer in dem nur erdfeuchten Mörtel sich gleichmäßiger vertheilen läßt als Kalkteig.

Nächst den Versuchen über Festigkeit von Mörtel und Beton wurden auch Beobachtungen über Wasserdichtigkeit und Widerstandsfähigkeit der Mörtel gegen Witterungseinflüsse gemacht. Um die Mörtel auf ihre Durchlässigkeit zu prüfen, wurden Platten von 15mm Dicke in eiserne Ringe im Frühling'schen Apparat (1879 233 \* 319) einem Wasserdruck von 5m ausgesetzt. Die Mörtel wurden von einer Consistenz, wie man Beton in der Praxis einstampft, also nässer als bei der Normenprobe, in die Ringe eingeschlagen, mit einem Messer geglättet und, nachdem dieselben 7 Tage in einem feuchten Raum erhärtet waren, geprüft. Die auf die Durchlässigkeit in Anspruch genommene Fläche betrug 25 qc. Die Cementmörtel von 3 bis abwärts zu 1 Vol.-Th. Sand auf 1 Vol.-Th. Cement erwiesen sich bei Anwendung von gewöhnlichem Rheinsand in einer Dicke von 15mm noch durchlässig. Selbstredend steigerte sich die Durchlässigkeit mit Vermehrung des Sandzusatzes. Sie war am stärksten innerhalb der ersten 12 Stunden und nahm von da an allmählich ab. Die Mörtel wurden also in Folge des Erhärtungsprozesses unter der Einwirkung des Wassers nach und nach dichter; immerhin ist ein Mörtel aus 1 Th. Cement und 1 Th. gröberem Sand selbst nach 7 Tagen bei obiger Stärke noch schwach durchlässig. Bei feinem Sand dagegen hat

Tabelle V. 25qc einer 15mm starken Platte lassen Wasser durch Bemerkun≌en Rheinsand Grubensand Zeit (grob) (fein) 12 Stunden 37.0cc 44,0cc Der Cement hatte 24 12.0 2.0 2.5 Proc. Rückstand 36 anf dem 900-Ma-0.752 Tagen 14.0 schensiebe. 0.4010.0 0 8.0 0 5 0 6.0 6 4.0 0 7 3.5 0 Summe = 7 Tage101.5 40.15

sich in Folge der größeren Vertheilung des Cementes der Mörtel schon nach 24 Stunden so weit gedichtet, daß derselbe als undurchlässig angesehen werden kann. Das verschiedene Verhalten von Rheinsand und feinem Grubensand zeigt die Tabelle V.

Nimmt man die zu prüfende Mörtelschicht stärker als  $15^{\rm mm}$ , so vermindert sich die Durchlässigkeit sehr bedeutend und liefs z. B. eine Probeplatte aus 1 Cement und 1 Rheinsand von  $25^{\rm mm}$  Stärke nach 24 Stunden nur noch  $2^{\rm cc}$ ,5 Wasser durch.

Auf Grund der Beobachtung, daß Cementmörtel durch Kalkzusatz dichter werden, wurde versucht, Mörtel von mehr als 1 Th. Sand wasserdicht zu machen. Es erwiesen sich hierbei nachfolgende Mörtel nach 7 tägiger Erhärtung, bei 5<sup>m</sup> Wasserdruck geprüft, sofort als völlig undurchlässig und blieben dies auch nach längerer Prüfungsfrist, wenn auf 1 Th. Cement 2 Th. Rheinsand und 0,5 Kalkteig, oder 3 Th. Sand und 1 Th. Kalkteig, oder aber 6 Th. Sand und 2 Th. Kalkteig verwendet wurden. Bei Anwendung von Feinsand kann zur Erzielung von wasserdichtem Mörtel etwas weniger Kalk genommen werden. Hydraulischer, zu Pulver gelöschter Kalk wirkt bei gleichem Mischungsverhältnifs weit weniger günstig wie Fettkalk, weil er nicht so fein vertheilt ist, und ist von demselben etwa die doppelte Menge zuzusetzen, um die gleiche Wirkung wie mit Fettkalk zu erzielen.

Romancement (Grenobler) ergab einen viel durchlässigeren Mörtel als Portlandcement und liefs beispielsweise ein Mörtel aus 1 Th. Cement und 1 Th. Feinsand nach 12 Stunden 310°c Wasser durch. Es mag dieses Verhalten wohl in der weniger feinen Mahlung dieses Cementes begründet sein, da mit zunehmender Feinheit des Cementes die Wasserdichtigkeit des Mörtels größer wird. Traßmörtel aus 1 Th. Traß, 1 Th. Beckumer Wasserkalk und 1 Th. Sand ließ bei der angegebenen Prüfungsweise nach 12 Stunden 58°c, vom 6. bis 7. Tag immer noch 12°c Wasser durch, dichtet sich also weniger als Portlandcementmörtel.

Nach obigen Versuchen sind also folgende Mörtel wasserdicht: 1 Th. Cement mit 1 Th. Feinsand oder mit 2 Th. gewöhnlichem Sand und 0,5 Th. Kalkteig, oder mit 3 Th. Sand und 1 Th. Kalkteig, oder mit 6 Th. Sand und 2 Th. Kalkteig; es wird also vorzugsweise von der beanspruchten Festigkeit abhängen, welchen dieser Mörtel man in der Praxis zu wählen hat. Wasserdichte Verputze jedoch von hoher Festigkeit, zu welchen man bisher Mörtel aus 1 bis 2 Th. Sand verwendete und diesen mit etwas reinem Cement dicht einschliff, werden besser aus 1 Th. Cement, 2 Th. Sand und 0,5 Kalkteig hergestellt, weil dann das Einschleifen unterbleiben kann.

Was die Beobachtungen über Witterungseinflüsse auf die Mörtel betrifft, so ist bekannt, daß manche Cementarbeiten selbst bei tadelloser Beschaffenheit des Cementes im Freien Risse bekommen. Schon vor Jahren hatte Dyckerhoff die Beobachtung gemacht, daß aus reinem

Cement angefertigte Proben, welche anfangs im Wasser erhärteten, sich im Zimmer durchaus rifsfrei erhielten, während entsprechende Proben im Freien rissig wurden. Die Resultate über das Dehnen und Schwinden der Mörtel und Steine, über welche Schumann (1881 241 301) berichtet hat, liefsen vermuthen, daß diese Volumenänderungen die Ursache der Risse seien. Jene Untersuchungen wurden deshalb weiter fortgesetzt und namentlich das Verhalten der Mörtel an freier Luft gegenüber demjenigen im Zimmer beobachtet. Zu diesem Zwecke wurden 15 Prismen von 10cm Länge aus reinem Cement angefertigt, welcher aus den verschiedensten angesehensten Fabriken stammte. Nachdem die Prismen 9 Wochen in einem feuchten Raum und 5 Wochen im Zimmer erhärtet waren, wurde ein Theil derselben ins Freie gelegt, während die Prismen im Zimmer keine Spur von Rissen zeigten. Die gleichzeitig vorgenommenen Messungen mittels des Bauschinger sehen Apparates ergaben bei allen Prismen, so lange dieselben im feuchten Raum erhärteten, eine sehr geringe Ausdehnung und, als sie nach 8 Wochen in das trockene Zimmer gebracht wurden, ein Schwinden. Diejenigen Prismen, welche nach 13 Wochen ins Freie gelegt wurden, zeigten ein abwechselndes Dehnen und Schwinden, während die im Zimmer gelassenen Prismen ein ständiges Schwinden aufwiesen. Nach Jahresfrist waren die Prismen im Zimmer um 0mm,243, die im Freien liegenden Prismen um 0mm,169 geschwunden, letztere weniger, weil sie durch atmosphärische Niederschläge zeitweilig naß wurden und dabei eine Ausdehnung erfuhren.

Hieraus ergibt sich, daß nicht das absolut stärkere Schwinden die Ursache der Risse ist, sondern daß im Freien das ungleichmäßige plötzliche Dehnen und Schwinden und insbesondere das rasche Austrocknen an der Oberfläche die Risse hervorruft. Die Risse wurden in der That auch stets in den Zeiträumen beobachtet, in welchen die Messungen ein auffallend starkes Schwinden ergaben. Durch Zusatz von Sand wird, wie sich dies durch Messungen feststellen läßt, die Schwindung des Mörtels nicht nur geringer, sondern sie wird auch gleichmäßiger und ist dies der Grund, warum man durch Sandzusatz zum Cement die Risse vermeiden kann. So sind z. B. schon vor mehreren Jahren angefertigte Proben — eingestampfte Würfel von 10cm Seite mit ein oder mehr Theilen Sand — bis heute im Freien rißfrei geblieben, während Würfel aus reinem Cement Risse erhielten. Solehe Würfel mit Sandzusatz jedoch, bei denen die Oberfläche mit reinem Cement abgeglättet wurde, bekamen im Freien in diesem glatten, dünnen Ueberzug Haarrisse.

Es ist also nicht allein zu verwerfen, Gegenstände, welche der Witterung ausgesetzt werden, aus reinem Cement herzustellen, sondern es muß zur Vermeidung von Haarrissen auch Sorge getragen werden, daß dieselben keine Oberfläche aus reinem Cement erhalten. Haarrisse beeinträchtigen übrigens die Dauerhaftigkeit nicht, weil sie nur an der

Oberfläche sich befinden; dieselben sollten jedoch des unschönen Ausschens wegen vermieden werden. Wie bei Zusatz von Sand zum Cement keine Risse entstehen, so erreicht man durch Zusatz anderer Stoffe, welche eine größere Vertheilung des Cementes bewirken, denselben Zweck. Wenn nun nichts desto weniger in der Praxis noch rissige Cementarbeiten vorkommen, so liegt dies nicht daran, daß man nicht die Mittel zur Vermeidung der Risse besitzt, obschon sich mit der Zeit wohl noch manche Erfahrungen über diese Frage herausstellen werden.

Mit gutem Cement lassen sich tadellose Arbeiten erzielen, wenn man nur die bis jetzt gemachten Beobachtungen benutzt und in jedem speciellen Fall die Schwindung und Dehnung berücksichtigt. Man beobachtet öfters, namentlich an Ueberzügen, Verputzen u. dgl. aus festem Mörtel, in den ersten Tagen nach der Anfertigung Risse. Es sind dies lediglieh Schwindungsrisse, welche theils durch ungleiches Absaugen der Unterlage, theils durch zu rasches Austrocknen an der Oberfläche entstehen. Durch leicht zu bewirkende Beseitigung der erwähnten Ursachen wird man auch die Entstehung solcher Risse verhindern. Fußböden, welche in großen, zusammenhängenden Flächen aus Cement hergestellt werden, erhalten im Freien Risse. Man versieht bekanntlich derartige Fußböden der erforderlichen Härte wegen mit einem Ueberzuge von 1 Cement und 1 Sand. Dieser feste Mörtel ist beim Austrocknen einer verhältnifsmäßig starken Sehwindung unterworfen und dem hierbei entstehenden Spannungszustand kann die große zusammenhängende Fläche des Ueberzuges nicht widerstehen und muß reißen. Trennt man dagegen die große Fläche durch Fugen in kleinere, so entstehen die Risse nicht mehr; oder bringt man in der Oberfläche nur Schnittfugen an, so entstehen in diesen die Schwindungsrisse und fallen dann nicht mehr auf. Die bei manchen natürlichen Bausteinen ebenfalls nicht selten beobachteten Risse sind, wie Messungsversuche dies zeigen, ebenfalls auf das Dehnen und Schwinden der Steine zurückzuführen. Könnte man aus solchen Steinen ebenso große Flächen herstellen wie aus Cement, so würden dieselben jedenfalls auch reifsen.

Ferner sehen wir oft noch, daß Verputze nach einiger Zeit rissig werden, bisweilen sogar abblättern. Solche Verputze bestehen in der Regel aus mehreren dünnen Schichten, deren oberste der leichteren Verarbeitung wegen aus einem sehr fetten Mörtel besteht, dem oft sogar noch ein Ueberzug aus reinem Cement gegeben wird. In Folge der Witterungseinflüsse dehnen und schwinden die fetten oberen Schichten in höherem Grade als die untere und geben hierdurch zu Rissen und Abblättern Veranlassung. Würde man vor Allem reinen Cement an der Oberfläche, sowie dünne Schichten aus fettem Cementmörtel vermeiden und ferner danach streben, den Verputz in seiner ganzen Masse möglichst gleichartig herzustellen, so würden die erwähnten Uebelstände nicht mehr entstehen. Bei Auwendung von feinem Sand erhält man

selbst bei 2 bis 3 Th. auf 1 Th. Cement noch Mörtel, welche für die Herstellung glatter Verputzflächen hinreichend gesehmeidig sind. Bei stärkerem Sandzusatz, wo also nur geringere Festigkeit beansprucht wird, ist dagegen ein Zusatz von Fettkalk nöthig und geben z. B. Verputze aus 1 Cement, 5 Sand und 1 Kalkteig eine schöne Oberfläche.

Nach Hauenschild muß, der Cementmörtel als ein Gemisch von festen und flüssigen Theilen betrachtet werden, als ein Leim, bei welchem die flüssigen Theile den Kitt der festen Theile bilden. Der Zusatz des Kalkes zum Cement wird theilweise noch immer als ein Unding bezeichnet, welches ganz widerstrebende Dinge mit einander in Verbindung bringt und in Folge dessen eine günstige Wirkung nicht zu erzeugen vermag. Wir wissen aber, daß Fettkalk unter gewissen Umständen Eigenschaften annehmen kann, welche man hydraulische nennen muß. Es handelt sich selbstverständlich nur um Verwendung von feinem gepulvertem Aetzkalk. Es ist ferner bekannt, dal's ausserordentlich günstige Resultate erzielt werden bei gewissen hydraulischen Kalken, wenn dieselben einen geeigneten Zusatz von feinstem Aetzkalk erhalten. Alle diese Resultate bestätigen die bekannte Stephanische Formel der scheinbaren Adhäsion, vermöge welcher die Zahl und Größe der Berührungsflächen, die Dicken der Kittfugen, die Zähflüssigkeit des Kittes und die Selbstfestigkeit desselben Functionen der schliefslichen Cohäsionsgröße darstellen. Die breiartigen Massen, welche hierbei in Frage kommen, verhalten sich nach dem Gesetz der Flüssigkeiten. Aus der Praxis wissen wir, daß eine Fuge, welche z. B. mit Fettkalk gemacht wird und möglichst dünn ist, eine viel größere Adhäsionsfestigkeit liefert als eine Fuge, welche stark und von demselben Mörtel gemacht ist; es kommt also die Stärke der Fuge hierbei in Rechnung.

Bei hydraulischem Kalk finden wir eine viel geringere Mörtelausgiebigkeit, aber größere Selbstfestigkeit. Man muß annehmen, daß hier in der breiartigen Masse feste Theile sind, welche als feste Flächenelemente zu den flüssigen Verkittungselementen in einem gewissen Gegensatze stehen. Beim Portlandcement, wo ja das Pulver im Breizustand ein sehr dichtes ist, wo also die verkittenden Theile zwischen den einzelnen Pulverkörnern minimale Fugen bilden, sehen wir, daß die Selbstfestigkeit, also die Festigkeit im reinen Zustand, bis zu einem gewissen Grade um so größer ist, je überwiegender die Anzahl der festen Elemente gegenüber den Breielementen ist, und es ist bekannt, daß ein Portlandcement, welcher verhältnißmäßig weniger Wasser bedarf, um zu dem gleichen Breizustande gebracht zu werden, eine größere Selbstfestigkeit ergibt als ein Cement, der mehr Wasser bedarf.

Durch die Einführung von Kalkbrei wird die verkittende Substanz vermehrt. Darin liegt die Erklärung, warum der Zusatz von Kalkbrei bei höherem Sandzusatz allmählich nöthig wird, ohne durch nenen Cementzusatz sämmtliche Berührungsflächen zu verkitten, und warum dadurch die Durchlässigkeit vermindert und die Festigkeit erhöht werden kann.

# Die Verarbeitung von Melasse mittels Strontian.

(Nachtrag zum Berichte S. 430 und 465 d. Bd.)

Nach ferneren Mittheilungen von C. Scheibler in Berlin (D. R. P. Nr. 19339 vom 14. Februar 1882) hat sich gezeigt, daß man bei der Trennung der in dem abgekühlten Saccharat enthaltenen Strontiankrystalle von der Zuckerlösung durch Waschen auf einem Siebe und durch Abschleudern einerseits eine nicht unbedeutende Menge der Strontiankrystalle, H<sub>2</sub>SrO<sub>2</sub>.8H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> als solche verliert, die dann unnöthig in kohlensaures Strontium übergeführt werden müssen, andererseits viel Waschwasser aufznwenden hat, welches den Zuckersaft ungebührlich verdünnt und weiterhin größere Verdampfungskosten verursacht, daß ferner dieser Vorgang unvermeidliche Verluste an Strontian sowohl, wie an Zuckerlösung durch Verspritzen, Verschütten o. dgl. zur Folge haben, die Hände der Arbeiter der ätzenden Wirkung der Zuckerstrontianlaugen dauernd ausgesetzt sind, so daß diese Arbeitstellen überhaupt die unsaubersten der ganzen Fabrikation sind. Diese Mängel werden vermieden, wenn man das in der Siedehitze gefällte Saccharat in zusammenhängenden Massen für sich ohne Wasserzugabe erkalten läfst und diese Massen alsdann in geeigneten Kasten mit Siebböden einer systematischen Auslaugung unterwirft.

Das Strontiansaccharat, wie es aus den Melassen erhalten wird, enthält nach genügender Reinigung durch Auswaschen mit Strontianlösung im Durchschnitt 18 bis 19 Proc. Strontiumoxyd, 27 bis 28 Proc. Zueker und 55 bis 53 freies und gebundenes Wasser, einschliefslich geringer Mengen Strontiumearbonat, Salze, Farbstofle o. dgl. Die Wassermenge in diesem Rohsaccharat ist mehr als ausreichend, um mit dem vorhandenen Strontiumoxyd Krystalle des Hydrates  $H_2SrO_2.8H_2O$  zu bilden. Man kann nämlich obige Zusammensetzung zu der nachfolgenden umrechnen, welche erkennen läfst, daß das Wasser im Ueberschusse ist:

Die Wassermenge ist aber noch um so mehr im Ueberschusse vorhanden, als sich bei der Abkühlung des Saccharates nicht sämmtliches Strontiumoxyd, sondern nur ein Theil desselben in krystallisirtes Strontiumhydrat verwandelt, während ein anderer Theil mit dem Zucker ein lösliches Saccharat bildet.

Scheibler hat nun gefunden, daß das reine Strontiumsaccharat  $C_{12}H_{22}O_{11}.2SrO.xH_2O$ , nach seiner vollkommenen Abkühlung sich gegen Wasser derart verhält, daß ein Zweidrittel-Saccharat in Lösung geht, indem es sich nach folgender Gleichung zerlegt:

 $3C_{12}H_{22}O_{11}.2SrO + xH_2O = 4H_2SrO_2.8H_2O + 3C_{12}H_{22}O_{11}.2SrO + (x-9)H_2O.$ 

Das in compacten Massen von den Absaugefiltern entnommene Saccharat besteht nach der Abkühlung aus einem zwar lockeren, aber fest zusammenhängenden Haufwerk mit einander verwachsener Krystalle von  $\rm H_2SrO_2.8H_2O_5$  welches wie ein Schwamm von einer concentrirten Lösung des Zweidrittel-Saecharates innig durchtränkt ist.

Das aus den Melassen oder Syrupen abgeschiedene Rohsaccharat überläfst man nun nach seiner Entnahme von den Absaugefiltern (Nutschen) oder aus den Filterpressen, Schlendern o. dgl. der Abkühlung ohne jeglichen Wasserzusatz und laugt es nach etwa 24 Stunden in einer Reihe geeigneter Auslaugeapparate mit kaltem Wasser in systematischer Weise so ans, daß das Wasser in dasjenige Auslaugegefäß, welches in der Auswaschung am weitesten vorgeschritten ist, eintritt, während die entstehenden Lösungen der Reihe nach von einem Auslaugegefäß zum anderen übertreten, um aus dem letzten Gefäß der Reihe, welches kurz vorher mit ausgekühltem Saccharat frisch gefüllt war, in der Form einer Zweidrittel-Saccharatlösung abzufliefsen. Zu dieser Auslaugung nach dem Gegenstromprinzip kann man irgend eines der Systeme bekaunter offener oder geschlossener Auslaugeapparate benutzen, wie sie bei der Maceration, Diffusion, Elution o. dgl. in Anwendung sind. Man kann diese Apparate so füllen, daß man Kasten mit Siebböden einsetzt, in welche man das abgekühlte Saccharat einlegt; man kann aber auch das zerbröckelte Saccharat wie bei der Elution in Elutoren einfüllen, um es auszulaugen. Wählt man Einsatzkasten mit Siebböden, so kann es auch zur besseren Raumausnutzung zweckmäßig sein, dem auszulaugenden Saccharat eine bestimmte Form, z. B. die von Ziegeln o. dgl., zu geben. Dies geschieht leicht mit Hilfe einer Ziegelmaschine, in welche man das von den Absaugefiltern entnommene, noch warme Saccharat einträgt. Die so erhaltenen Ziegel läßt man dann erkalten und füllt damit die Einsatzkasten. Man kann aber auch aus dem den Absaugefiltern entnommenen, noch warmen und plastischen Saecharat mittels besonderer Formen segmentartige Blöcke herstellen, welche nach ihrer Auskühlung in Centrifugen eingesetzt, dieselben genau ausfüllen und hier ausgeschleudert und mit Wasser bis zur Erschöpfung an löslichem Saecharat ausgedeckt werden. Immer erhält man einerseits eine Lösung, welche auf 1 Mol. Zucker annähernd stets <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Mol. Strontiumoxyd enthält, während andererseits 1,5 Mol. des ursprünglich vorhandenen Strontiumoxydes als Krystalle, H2SrO2.8H2O, in der Form der angewendeten Stücke oder Ziegel als zusammenhängende Massen in den Auslaugegefäßen zurückbleiben.

Aus der erhaltenen Lösung des Zweidrittel-Saccharates, welche eine hohe Concentration (meist 23 bis 25° Brix entsprechend) besitzt, scheidet sich nach längerem Stehen Strontianmonosaccharat in Form weißer, blumenkohlartig wachsender Massengebilde aus. Dieses Monosaccharat bildet sich auch häufig neben den Strontiankrystallen bei der früher erörterten alten Methode der Saccharatzerlegung. Seine Bildung tritt bei

geregeltem Verlaufe der Auslaugung in der Auslaugebatterie nicht ein, wohl aber dann, wenn aus irgend welchem Anlaß die Batterie längere Zeit sich selbst überlassen bleibt. Das Monosaccharat zeigt sich alsdann in denjenigen Auslaugegefäßen, welche die concentrirte Lösung des Zweidrittel-Saccharates enthalten. Da es unter Umständen die Leitungsröhren von einem Auslaugegefäß zum andern verstopfen könnte, so umgeht man bei Betriebstockungen seine Entstehung dadurch, daß man die concentrirten Laugen aus den betreffenden Gefäßen durch Verdrängung mit dünneren Laugen oder durch Wasser herausschafft. Im Uebrigen löst sich das weiße Monosaccharat, falls es sich einmal gebildet haben sollte, bei fortsehreitender Auslaugung in den nachfolgenden dünneren Laugen allmählich wieder auf.

# Neuerungen in der Herstellung von Alkalien.

Patentklasse 75. Mit Abbildungen auf Tafel 34.

Herstellung von schwefelsaurem Natrium und Kalium. Nach J. Hargreaves und Th. Robinson in Widnes, England (\*D. R. P. Nr. 17409 vom 4. Juni 1881) wird, um bei der Herstellung von Sulfaten durch Einwirkung von Schweftligsäure, Luft und Wasserdampf auf die Chloride von Kalium und Natrium (vgl. 1879 231\*67) eine größere Menge Schwefelsäure aus der durch die Verbrennung von Schwefel oder Schwefelkies gewonnenen Schweftligsäure zu erhalten und um Staub, welcher von dem brennenden Schwefelkies mit fortgerissen wurde, zu entfernen, die Schweftligsäure durch geröstete, Kupfer haltige Eisenkiese filtrirt. Diese sind über den Kiesröstöfen A (Fig. 1 bis 4 Taf. 34) auf in versehiedener Weise eingerichteten, durchlöcherten Gewölben c in mehr oder weniger dieker Schicht e ausgebreitet. Die hindurch geleitete Schweftigsäure geht durch Kanal n zur Zersetzungskammer.

Die bei der Verbrennung der Schwefelkiese oder des Schwefels und der Bildung der Alkalisulfate erzengte Wärme ist, wenn Ausstrahlung möglichst vermieden wird, größer als die Wärme, welche erforderlich ist, um den Inhalt der Verwandlungskammern auf der nöthigen Temperatur zu erhalten, so daß Brennmaterial nur nöthig ist, um die frisch aufgegebenen Chloride auf die zum Beginn des chemischen Prozesses nöthige Temperatur zu erwärmen. Während der Verwandlung der Chloride in Sulfate ist es daher manchmal nöthig, die Stoffe abzukühlen, um nicht den Temperaturgrad zu erreichen, bei welchem die Chloride schmelzen. Die Abkühlung wird dadurch erreicht, daß man kalte Luft in die Zersetzungskammern eintreten läßt, wobei es jedoch manchmal vorkommt, daß durch irrthümliches Beurtheilen diese Abkühlung zu weit getrieben wird, so daß der Prozeß zu langsam stattlindet. Es ist dann nöthig, den Inhalt der Kammern wieder leicht zu erwärmen, was aber bei dem

großen Durchmesser der Zersetzungskammern sehr schwierig ist, da die Wärmeleitungsflächen im Vergleich zu der Masse des Inhaltes klein sind; ferner ist es schwierig, Wärme in die Mitte der Masse oder in die von den Wänden der Kammer entfernten Theile zu leiten.

Um diese Schwierigkeiten zu überwinden und schnell, billig und gleichmäßig die Temperatur der Masse zu erhöhen, erhitzt man die in dem erwähnten Apparat herumziehenden Gase an oder nahe dem Punkte, wo sie von einer Kammer B (Fig. 5) in die andere Kammer A eintreten, deren Inhalt erhitzt werden soll. Hierzu dient ein tragbarer Ofen a, welcher so gebaut ist, dass die Luft an dem oberen Theil und den Seiten der Bremstoffmasse bei e eintritt, während die Verbrennungsprodukte nahe am Boden desselben bei n austreten. Damit diese heißen Verbrennungsgase nicht auf einen Theil der in den Zersetzungskammern enthaltenen Salze zu stark einwirken, sich aber doch mit den Säuregasen gut vermischen, treten sie in das Rohr r ein, durch welches die Gase auf ihrem Wege zu der zu heizenden Kammer hindurchgehen und zwar der Richtung der Gase entgegengesetzt. Asche oder geschmolzene Schlackentheile, welche in dem tragbaren Ofen erzeugt werden, fallen in das genannte Rohr, auf dessen Boden sie liegen bleiben, bis sie bei der Entleerung der davor liegenden Kammer entfernt werden.

Um den Wärmeverlust durch Ausstrahlung möglichst zu verringern, setzt man den Trockenapparat für die Chloride, welche in Sulfate verwandelt werden sollen, über und zwischen 2 Reihen von Zersetzungskammern A (Fig. 6 und 7 Taf. 34) oberhalb des Kanales für die Chlorwasserstoffsäure. Ein endloses Band und das Paternosterwerk p heben die Chloride zum Mischapparate m, von wo sie auf das endlose Band v fallen, welches über dem Kanal k für Chlorwasserstoffsäure durch einen Ofen hindurch geht, der durch Feuergase geheizt wird. Ein Apparat w saugt die Gase aus den Cylindern ab.

Um Zersetzungskammern von großem Durchmesser leicht bauen und aufstellen zu können, werden solche Kammern aus Segmenten a (Fig. 8 bis 10 Taf. 34) zusammengesetzt, welche durch schwalbenschwanzförmige Keile c zusammengehalten werden. An jeden dieser Kreisabschnitte sind Ränder gegossen, welche einen den Keilen entsprechenden Raum b umschließen und auf einander passen, wenn die Segmente zusammen an ihrem Platz stehen, so daß die Keile c eingetrieben werden können und die Segmente zusammenhalten. Die Keillöcher sind außen enger als innen, die Keile selbst aber hinten dicker als vorn, so daß sie gerade nur in die Keillöcher hineingehen, jedoch, wenn sie vollständig in richtiger Weise eingetrieben sind, einen hinreichenden Raum z für Dichtung der Seiten lassen, daher die Verbindung luftdicht schließend gemacht werden und hierdurch der Eintritt der Luft vermieden werden kann. Die zwischenliegenden Seitentheile der Segmente sind durch Bolzen und Flanschen n so mit einander verschraubt, daß Raum für

die Dichtungsmasse bleibt. Der Boden m ist mit kreisförmiger Nuth v versehen, in welche die unteren Enden der Segmente passen. Der Deckel w der Zersetzungskammern ist in gleicher Weise aus Stücken mittels ähnlicher Keile zusammengesetzt. Die oberen Enden der Kammern und die aus Segmenten gebildeten Cylinder sind durch Vertiefungen und Flanschen oder Rippen mit einander verbunden, wobei Platz für Dichtung vorgesehen sein muß.

Werden Sulfate von großer Reinheit und frei von Eisen verlangt, so bedeckt man die Seiten der Zersetzungskammer und Roste mit einer Schicht von kohlensaurem Natrium oder Kalium, welches man in aufgelöstem Zustande aufträgt und trocknen läfst.

Wenn die Zersetzungskammern A (Fig. 11 und 12 Taf. 34) im Durchmesser größer gemacht werden, so wird weniger Brennmaterial gebraucht, um die zu erwärmenden Stoffe auf dem erforderlichen Wärmegrad zu halten, und die Erzeugung der schwefelsauren Salze mit größerer Billigkeit und Regelmäßigkeit geführt werden, auf der anderen Seite aber die Fortbringung des fertigen Salzes mehr Arbeit machen in Folge der größeren Entfernung, auf welche es befördert werden muß, um es aus der Zersetzungskammer herausschaffen zu können. Um diese Nachtheile zu vermindern, hat man Zugänge gemacht bis an die Entleerungsöffnungen und Thüren a durch die die Kammern umschließenden Mauern m. so daß die Arbeiter bis dicht an den abzufahrenden Stoff herankommen können, ohne in die Kammern einzutreten; Schubkarren s oder zum Wegführen der schwefelsauren Salze geeignete Gefäße können unmittelbar gegen die erwähnten Cylinder gestellt werden, um das fertige schwefelsaure Salz direkt herein zu hacken, ohne daß es, wie bisher immer nothwendig war, über die Thorplatten geschaufelt wird.

Um ferner die Entleerung der Zersetzungskammern A zu erleichtern, werden dieselben im Boden mit einer oder mehr Oeffnungen versehen und passende Entleerungshälse e (Fig. 13 bis 18 Taf. 34) angebracht, um die Sulfate in einen gewölbten Gang Z oder einen anderen passenden Raum unter dem Boden der erwähnten Zersetzungskammern fallen zu lassen. Diese an den Böden der Kammern befestigten Entleerungshälse sind oben und unten mit Deckeln x (Fig. 15 und 16) geschlossen, damit keine Luft in die Kammern dringt, während der Apparat in Arbeit ist. Um den Wärmeverlust durch Ableitung von der Innenseite der Kammern zu verhindern, füllt man den Raum zwisehen den Deckeln mit schwefelsaurem Natron oder einem anderen schlechten Wärmeleiter. Der untere Deckel wird luftdicht mit dem Hals verbunden durch ein Gemisch von gewöhnlichem Salz mit Mörtel und wird durch Sehrauben y, welche durch Ohren am Entleerungshals gehen, in seiner Lage gehalten.

Das Sulfat wird in auf Schienen laufende Wagen gestürzt, oder

Das Sulfat wird in auf Schienen laufende Wagen gestürzt, oder mittels Band ohne Ende m (Fig. 17 und 18) bezieh, mittels Schnecke S abgeführt.

Zur Vermeidung von Wärmeverlusten werden die Umfassungsmauern der Zersetzungskammern ihrer ganzen Länge nach mit Hohlräumen m (vgl. Fig. 6 und 7) versehen, welche durch mit Wasser gemischten (typs gefüllt werden.

Zur Gewinnung von reinen Aetzalkalien mittels Elektrolyse wird nach L. Wollheim in Wien (\*D. R. P. Nr. 16126 vom 13. April 1881) schon bei Beginn der Arbeit in die Abtheilung der Zersetzungsvorrichtung von der negativen Elektrode eine Lösung des zu erzeugenden Aetzalkalis gebracht und in die Abtheilung der positiven Elektrode die Salzlösung eingeführt, aus welcher Aetzalkali gewonnen werden soll.

Zur Ausführung dieses Verfahrens dient ein Zerlegungstrog T (Fig. 19 Taf. 34), welcher durch ein Diaphragma D in zwei Kammern getheilt ist. In die eine wird die negative Elektrode E, in die andere die positive e eingesetzt. Soll nun z. B. Aetzkali aus einer Lösung von Carnallit (KMgCl<sub>3</sub>.6H<sub>2</sub>O) dargestellt werden, so muß in die Trogabtheilung der negativen Elektrode eine Lösung von Aetzkali, in die von der positiven Elektrode e dagegen die Carnallitlösung eingeführt werden. Bei der Elektrolyse bilden sich dann immer neue Mengen von Aetzalkali, welche die Alkalilösung an der Kathodenseite anreichern. Man läßt die Salzlösung so lange an der Anodenseite, bis sie entsprechend zerlegt ist, oder läßt fortwährend neue Mengen derselben von Z nach A hindurch fließen, während die Aetzalkalilösung von Z nach a hindurch geleitet wird. (Vgl. Wastchuk 1881 239\*54.)

Die Société anonyme des Produits chimiques de Sud-ouest in Paris (\* D. R. P. Nr. 18709 vom 27. Oktober 1881) bringt zur Herstellung von Soda mittels Ammoniak die gesättigte Lösung von Chlornatrium in eine Batterie von horizontalen Röhren C (Fig. 20 und 21 Taf. 34), welche dünn genug sind, um eine schnelle Abkühlung herbeiführen zu können, und die eine mit Rührflügeln versehene drehbare, hohle, durchlöcherte Achse c haben zum Einführen von Gasen in die Flüssigkeit.

Man leitet nun der Reihe nach durch die zu <sup>2</sup>/<sub>3</sub> gefüllten Cylinder einen Strom von Ammoniak, bis der durchschnittliche Gehalt des Inhaltes sämmtlicher Cylinder auf 10 Proc. Ammoniak gebracht ist. Die ersten Cylinder sind hierbei mit Ammoniak gesättigt, während die folgenden Cylinder einen mehr und mehr zurückgehenden Ammoniakgehalt besitzen. Hierauf leitet man in demselben Sinne durch die Batterie der Cylinder unreine, aus dem Kalkofen stammende Kohlensäure, bis der Punkt der einfachen Carbonisation etwas überschritten ist, d. h. bis man bereits eine kleine Bildung von Sesquicarbonat voraussetzen kann. Diese Carbonisation vollzieht sich ohne Druck, so daß ein einfacher Wasserverschluß w mit einer Wassersäule von 1<sup>m</sup> genügt, um Verluste an Kohlensäure zu vermeiden.

Das Flüssigkeitsgemisch gelangt dann durch Entleerungsrohre a in den Sammelraum D, um durch Zusammenführen der verschiedenen

Cylinderinhalte gleichmäßig starke Lösungen zu erzielen. Die Lauge gelangt endlich in eine Reihe von Batterien aus je zwei über einander stehenden Cylindern A und B, in denen sie mit reiner, von der Calcination des Natriumbicarbonates herrührender Kohlensäure behandelt wird. Man füllt zu diesem Zweck die oberen Cylinder A, welche einen Wasserverschluß von  $0^{m}$ ,5 Höhe haben, zu  $^{3}$ / $_{4}$  mit dem Flüssigkeitsgemisch, läßt die Kohlensäure in die leer gelassenen Cylinder B eintreten, damit sie in die Cylinder A außteigt, wo sie so lange absorbirt wird, bis die Flüssigkeiten nur noch Sesquicarbonat nebst etwas Bicarbonat enthalten. Sie werden dann in die Cylinder B abgelassen, um dort mit reiner Kohlensäure in Bicarbonat übergeführt zu werden, während sich die nicht absorbirte Kohlensäure unter mäßigem Druck im Cylinder A sammelt, um entsprechend weiter verwendet zu werden.

- G. Lunge<sup>1</sup> bespricht sehr eingehend die Verwerthung des Ammoniakwassers und des Steinkohlentheeres; es möge auf das in jeder Beziehung empfehlenswerthe Buch besonders aufmerksam gemacht werden.
- G. Lunge gibt ferner in der Chemischen Industrie, 1882 S. 77 einen Nachtrag zu den Untersuchungsmethoden für Sodafabriken (vgl. 1882 243 \*\*418).

Zur Bestimmung von Wasserstoff in Generatorgasen bringt Lunge an den Apparat von Muencke (1877 225 \*557) noch eine Verbrennungsvorrichtung mit Palladiumasbest an. Dabei enthalten die das Absorptionsgefäß c (Fig. 22 Taf. 34) für Kohlenoxyd füllenden Glasröhren Kupferspiralen, um das Kupferchlorür zu regeneriren. Für Sauerstoff verwendet Lunge bei Temperaturen über 150 Phosphor, für niedrigere Temperaturen Pyrogallol. Um nun nach der Absorption von Kohlensäure, Sauerstoff und Kohlenoxyd noch den Wasserstoff zu bestimmen, ist an dem Hahn e eine 2mal rechtwinklig gebogene Capillare angeschmolzen, welche durch ein Stückehen dicken Kautschukschlauches mit der gleichfalls 2 mal im rechten Winkel gebogenen Verbrennungscapillare verbunden ist. Letztere enthält ein nach Cl. Winkler (Industriegase, Bd. 2 S. 258) angefertigtes Schnürchen von Palladiumasbest. Das Gefäß h ist bis zu einer Marke in seinem eapillaren Halse mit Wasser gefüllt. Eine kleine Messinglampe g steckt mit ihrem dünnen Stiele in einer federnden Hülse, welche mit dem Drahte i hin und her bewegt werden kann. Durch passende Oeffnung des Dreiwegehahnes k wird nun so viel Luft zu dem in der Bürette a verbliebenen Gasreste gesaugt, daß das Volumen so nahe als möglich auf 100cc kommt. Obwohl nur 1/5 der angesaugten Luft aus Sauerstoff besteht, also uur 2/5 des Luftvolumens an Wasserstoff verbrennen kann, so genügt dies doch für gewöhnliche Generatorgase. Bei Wassergas dagegen muß man entweder durch Hahn k Sauerstoffgas einführen, oder

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> G. Lunge: Die Industrie der Steinkohlentheer-Destillation und Ammoniakwasserverarbeitung. 356 S. in 8. Mit 89 Textfiguren. Preis 9 M. (Braunschweig 1882. Friedr. Vieweg und Sohn.)

aber nach geschehener Verbremung, wobei ja eine Volumenabnahme eintritt, noch einmal Luft einsaugen und wiederum verbrennen. Nach Ablesung des Gasvolumens wird die Lampe g angezündet, so daß die Capillare f mäßig warm wird; dann stellt man die Flasche F hoch, öffnet e und treibt somit das Gas aus a nach h. An der Eintrittseite geräth der Palladiumasbest in lebhaftes Glühen und die Vereinigung von Wasserstoff und Sauerstoff geht vor sieh. Man beobachtet nun die eingetretene Volumenabnahme, von welcher 2/3 als Wasserstoff berechnet werden.

Bekanntlich verbrennen unter diesen Umständen nicht nur Wasserstoff, sondern auch Aethylen und deren Homologe, während Methan unverändert bleibt. Bei Gegenwart von Aethylen sollte man daher nach Messung der Volumenabnahme noch das rückständige Gas in das Absorptionsgefäß für Kohlensäure übertreiben, die neue Abnahme messen und daraus das Aethylen berechnen, dessen Volumen gleich dem halben Volumen der gebildeten Kohlensäure ist; die Differenz zwischen der ersten und der zweiten Volumenabnahme, mit  $^2$ /3 multiplicirt, gibt das Volumen des Wasserstoffes. Da man aber der unvermeidlichen Versuchsfehler wegen geringe Mengen von Aethylen auf diese Weise nicht bestimmen kann, so wird man für gewöhnlich von dieser Bestimmung absehen. Wollte man endlich auch noch das Methan bestimmen, so müßte man für die Capillare f eine andere einschieben, in welcher sich ein elektrisch glühend zu machender Palladiumdraht befindet.

# Verwendung der beim basischen Entphosphorungsverfahren fallenden Schlacke in der Landwirthschaft.

Diesbezügliche, auf Veranlassung eines größeren Stahlwerkes Westfalens von einer landwirthschaftlichen Versuchsstation ausgeführte Versuche ergaben, bei Verwendung einer Schlacke folgender Zusammensetzung:

Kieselsäure						6.20 Proc.
Kohlensäure						1,72
Schwefel .						0.56
Phosphorsäur	е					19,33
Eisen						$\left\{\begin{array}{c} 9.74 \\ 9.50 \end{array}\right\}$ and Oxydul berechnet
Mangan						9.50 \ an Oxyan bereemet
Kalk						
Thon und Sa	nd					2.68
Alkalien, Mag	ne	sia	u.	dį	gl.	

dafs 10,94 Proc. Phosphorsäure, entsprechend 56,6 Procent der Gesammtphosphorsäure, in Ammoniumcitrat löslich, somit in einer von den Pflanzen leicht aufnehmbaren Form vorhanden waren.

Es wurden nun 1000g Schlacke mit 700g 66 procentiger Schwefelsäure aufgeschlossen und enthielt die Masse hierauf nach dem Trocknen und Pulverisiren 12,13 Proc. Gesammtphosphorsäure, davon 1,15 Proc.

in Wasser löslich, 9,35 Proc. in eitronensaurem Ammonium löslich und 1,63 Proc. in Salzsäure löslich.

Da durch Anwendung von 700g Schwefelsäure nur eine geringe Menge der Phosphorsäure in die wasserlösliche Form übergeführt worden war, wurde von neuem 1k Schlacke mit 1k 66 procentiger Schwefelsäure aufgeschlossen; das gebildete Superphosphat enthielt: 8,07 Proc. Gesammtphosphorsäure, davon 4,61 Proc. in Wasser, 2,75 Proc. in eitronensaurem Ammonium und 0,71 Proc. in Salzsäure löslich.

Nach Verlauf von 3 Monaten wurde von neuem der Gehalt an in Wasser löslicher Phosphorsäure festgestellt und betrug derselbe jetzt 0,63 Proc. neben 6,56 Proc. in eitronensaurem Ammonium und 0,88 Proc. in Salzsäure löslicher Phosphorsäure. Die in Wasser lösliche Phosphorsäure war also zum größten Theil wieder in die unlösliche Form zurück gegangen. Ein Aufschließen der Schlacke mit Schwefelsäure dürfte danach nicht zu empfehlen sein, weil dadurch ein zu geringer Theil der Phosphorsäure in die lösliche Form übergeführt wird, wohl wegen des hohen Eisengehaltes. Uebrigens wird ein solches Aufschließen für die Verwendbarkeit des Materials zur Düngung auch nicht nothwendig sein, weil über die Hälfte der Phosphorsäure direkt in eitronensaurem Ammonium löslich ist, sich also in einer Form befindet, in welcher die Phosphorsäure in der stets Kohlensäure enthaltenden Bodenflüssigkeit leicht löslich ist und dem entsprechend auch von der Pflanzenwurzel leicht aufgenommen werden kann.

Gegen eine solche unmittelbare Verwendung der Schlacke zur Düngung der Felder erregt jedoch der Gehalt an Eisenoxydul und Manganoxydul sowie an Schwefelverbindungen Bedenken; aus letzteren wird im Erdboden Schwefelwasserstoff frei gemacht und dieser wie die Metalloxydule wirken auf die Vegetation aufserordentlich schädlich. Es wird deshalb nothwendig sein, die Schlacke möglichst zeitig im Herbst in den Acker zu bringen und nur solche Felder damit zu düngen, welche erst im Frühjahr bestellt werden sollen, damit im Laufe des Winters die genannten Stoffe durch Oxydation ihre schädliche Wirkung auf die Pflanzenwurzel verlieren.

Empfehlenswerther dürfte es noch sein, die Schlacke in die Ställe auf die Streu oder beim Herausnehmen des Düngers aus den Ställen in Schichten zwischen denselben zu streuen; es wird alsdann bereits hier die Oxydation der schädlichen Verbindungen vor sich gehen und gleichzeitig auch durch die bei der Verwesung des Düngers sich bildende Kohlensäure eine weitere Aufschließung der Phosphorsäureverbindungen hervorgerufen werden. Uebrigens haben weitere Versuche ergeben, daß in porösen Boden überhaupt keine derartige schädliche Wirkungen zu befürchten sind. (Nach Stahl und Eisen, 1882 S. 303.)

# Zum Entsilbern des Werkbleies.

Während das Raffiniren des Kupfers mittels Elektricität bereits seit längerer Zeit mit bestem Erfolge im Großen ausgeführt wird (vgl. 1881 240\*38), hat das Verfahren von Keith (1876 229\*534. 230 75. 328) zur elektrolytischen Entsilberung des Werkbleies nach einer Mittheilung von Hampe in der Zeitschrift für Berg-, Hütten- und Salinenwesen, 1882 S. 81 nur sehr geringe Aussicht auf technische Verwendung.

Zunächst ist das aus sauren Lösungen elektrolytisch ausgeschiedene Blei niemals zusammenhängend, sondern es bildet eigenthümliche spiesund blattförmige Massen, welche von den Kathoden aus nach allen Richtungen hin die Flüssigkeit durchwachsen, in feinen Verästelungen durch die Mousselin-Umhüllungen der Anoden bis zu diesen dringen und dann eine metallische Leitung zwischen den Elektroden bilden. Nur wenn diese weit von einander abstehen, fallen die Bleikrystalle zu Boden, aber proportional der Elektroden-Entfernung wächst der Widerstand der Flüssigkeitsschicht und damit der Verbrauch an Elektricität zur Ueberwindung desselben. Will man also nicht einen unverhältnifsmäßigen Theil der Arbeitskraft des Stromes für die Metallfällung verlieren, so muß die große Entfernung der Elektroden durch eine entsprechende Vergrößerung ihrer Oberfläche ausgeglichen werden, was sich jedoch nicht ohne erhöhten Aufwand an Blei, Gefäßen und Lauge bewerkstelligen läfst.

Vielleicht ließe sich der Prozefs in dieser Beziehung dadurch vervollkommnen, daß dünne, in passenden Abständen an einem Rahmen über den Bottichen befestigte Holzbretter durch senkrechte Niederbewegung des Rahmens in geeigneten Pausen zwischen die Elektroden bis auf den Boden der Kästen geführt und dann sofort wieder aus der Flüssigkeit heraus gehoben würden, so daß selbst ein schmaler Raum zwischen den Elektroden auf diese Weise vor einem Zuwachsen mit Bleikrystallen geschützt wäre. Wegen der voluminösen Beschaffenheit des gefällten Bleies muß ferner das Blei etwa alle 12 Tage aus den Bottichen entfernt, gewaschen und wegen seiner leichten Oxydirbarkeit mittels hydraulischer Pressen stark zusammengedrückt, für die meisten Verwendungen außerdem noch umgeschmolzen werden. Ferner ist man gezwungen, die Anoden mit Säcken aus starkem Mousselin zu umgeben, um eine Verunreinigung des abgeschiedenen Bleies durch den gebildeten Silberschlamm zu verhüten. Letzterer bleibt in den Säcken zurück und muß von Zeit zu Zeit daraus entfernt werden, eine Arbeit, die auch nicht ohne Kosten zn bewerkstelligen ist, ebenso wie das Sammeln und Verwerthen aller Bleizucker haltigen Waschwasser, welche wohl nicht völlig, wie Keith meint, als Ersatz der in den Bottichen verdunstenden Flüssigkeit wird Verwendung finden können. Besonders spricht aber

die geringe Reinheit des erhaltenen Raffinatbleies gegen den Prozefs, da der Handel sehr hohe Qualitätsansprüche stellt.

Drei Platten aus Werkblei vom Bleisteinschmelzen auf Clausthaler Hütte wurden in dichtes Leinen eingenäht und ebenso vielen gleich großen Blechen aus Walzblei gegenüber aufgehängt. Als Lauge dienten 6¹ einer concentrirten, mit etwa 4 Proc. Eisessig versetzten Bleizuckerlösung, die im Liter etwa 775,92 Blei enthielt. Die eintauchende nutzbare Elektrodenfläche jeder Platte betrug etwa 130<sup>qc</sup>. Nachdem der Strom von zwei hinter einander geschalteten Meidinger-Pineus schen Ballon-Elementen von je rund 390<sup>qc</sup> Zinkfläche 456 Stunden hindurchgegangen war, belief sich die gefällte Bleimenge auf etwa 680g und der in den Beuteln angesammelte Schlamm wog etwa 11g. Die Analysen der gewonnenen Produkte und des Rohbleies ergaben:

		Steinwerkblei	Elektr. gefällt. Blei	Schlamm
Blei		98,79767	99,99297	23,97
Wismuth		0.00376	0,00305	11,20
Kupfer .		0.37108	0,00060	14,44
Antimon		0,55641	0.00099	29,70
Silber .		0.25400	_	18,435
Eisen		0,00575	0.00041	Spur
Nickel .		0,00730	and the second	0,090
Zink		0.00271	0,00198	1.80
Schwefel		0.00132	_	
	_	100,00000	100,00000	99,635.

Zink und Wismuth waren somit größtentheils in das gefällte Blei übergegangen.

# Schädliche Wirkung eines Kupfer haltigen Oeles in der Türkischroth-Färberei.

Nach *E. Schaal* geht dem Färben der Baumwollfaser mit Alizarin ein Beizprozefs voraus, indem das Garn zunächst mit Soda oder Wasserglas gereinigt, dann scharf ausgetrocknet in eine Beize aus Tournantöl, Potaschenlauge und Schafkoth gebracht wird. Das zunächst am Zaun, dann in Trockenkammern scharf ausgetrocknete Garn zeigte nun mehrfach brüchige Stellen, welche meist hellbräunlich gefärbt waren und das Garn für den Weber fast werthlos machten.

Da dieser sogen. Faulstich nur an einzelnen Stellen auftrat, Pilzbildungen aber nicht nachgewiesen werden konnten, auch ein Anbrennen des Garnes beim Trocknen ausgeschlossen war, so mußten Schlammtheile als Ursache angesehen werden. Die Asche der angefressenen Stellen enthielt Kupfer. Schaal stellte daher durch Kochen von Kupferoxyd mit Tournantöl ein klares, Kupfer haltiges Oel her und beizte damit, sowie zur Controle mit Kupfer freiem Oel je einen Strähn Garn, während die übrige Behandlung genau dieselbe blieb. Das Kupfer haltige Garn zeigte sieh dann durchaus mürbe und bräunlich gefärbt,

während das von Kupfer freie Garn vollkommen gesund war. Auch Kupfer haltiger Oelschlamm, auf das Garn mit Lauge aufgetragen und scharf getrocknet, zeigte ähnliche Wirkungen. Anscheinend wirkt hier das Kupfer als Sauerstoffüberträger, so daß in den heißen Trockenkammern eine langsame Verbrennung stattlindet, wenn man nicht annehmen will, daß eine theilweise Lösung der Faser eintritt.

Das verwendete klare Oel enthielt kein Kupfer; wohl aber war ein großer Messinghahn an dem eisernen Vorrathsgefäß, in welchem das Oel warm stand, von dem sauren Oel stark angefressen und zeigte reichlich Kupfer haltigen Schlamm; auch die verwendete kupferne Pumpe war inwendig völlig mit Kupfer haltigen Schlammtheilen überzogen. Als diese kupfernen Theile durch eiserne ersetzt wurden, war der genannte Schaden für immer beseitigt. (Nach dem Gewerbeblatt aus Württemberg, 1882 S. 257.)

# Verwerthung der Stickstoffverbindungen aus Schwefelsäurefabriken; von G. Wachtel in Moskau.

Obwohl die Ersparnifs an Salpeter in der Schwefelsäurefabrikation jetzt schon sehr bedeutend ist, so entweichen doch mit den Austrittsgasen aus dem Gay-Lussac-Thurme noch etwa 50 Procent des Gesammtsalpeterverlustes. Zur Gewinnung dieser Stickstoffverbindungen kann man die Austrittsgase mittels Körting schen Gebläses durch eine Retorte aus Gufseisen oder Thon saugen, welche mit Eisendrehspänen gefüllt und bis zur Rothglut erhitzt ist. Die Sauerstoffverbindungen des Stickstoffes werden dadurch in Ammoniak verwandelt, welches durch Schwefelsäure oder Salzsäure absorbirt werden kann.

Dieses Verfahren eignet sich besonders für solche Schwefelsäurefabriken,

welche noch ohne Gay-Lussac-Thurm arbeiten.

# $\label{lem:control_def} \mbox{Ueber Dampfkessel explosionen.}$

Nach der Zusammenstellung der Dampfkesselexplosionen im Deutschen Reiche während des J. 1880 explodirten 3 Einflammrohrkessel, 8 Zweiflammrohrkessel, 4 Walzenkessel mit Siederöhren, 2 engrohrige Siederohrkessel und 1 Locomobilkessel. Dadurch wurden 10 Personen getödtet, 19 verwundet. Als Ursache der Explosionen werden in 2 Fällen Kesselsteinbildungen (vgl. 1876 220 172), in 2 Blechschwächung (vgl. 1878 230 38) und in 6 Fällen Wassermangel, sonst aber mangelhafte Construction oder schlechte Wartung angegeben.

(Zeitschrift für Berg-, Hütten- und Salinenwesen, 1882 \* S. 30.)

Obé hat vor der Société de l'Industrie minérale in St. Etienne mehrere beobachtete Beispiele von sehr starken Siedeverzügen in Dampfkesseln besprochen, welche bei Verwendung von luftfreiem Wasser eintreten (vgl. 1874 213 300). So hatte man auf den Gruben zu Hordingham (Pas de Calais) wegen einer Ausbesserung die Maschine mehrfach anhalten müssen, wenn der Dampfdruck die normale Höhe erlangt hatte und der Kessel genügend mit Wasser versehen war. Man bemerkte mehrfach, daß bei längerem Anhalten der Druck nur langsam stieg. Einmal war diese Erscheinung bei einem mit 2 Siedern versehenen Kessel so auffällig, daß der Ingenieur Obé gerufen wurde. Der Stillstand hatte lange gedauert und trotz eines längere Zeit unterhaltenen lebhaften Feners blieb der Druck auf den 3at stehen, welche der Dampf am Ende der Ruhepausen gezeigt hatte. Nachdem alle Apparate untersucht worden waren, um die Ursache dieses Standes der Dinge ausfindig zu machen, blickte Obé nach dem Manometer, welches, wie es schien, seine Schuldigkeit nicht thun wollte. Plötzlich aber

fing dessen Zeiger an, sich rasch zu drehen und eine immer stärker werdende Spannung anzuzeigen. In demselben Augenblicke liefs sich im Kessel ein dumpfes Geräusch hören, wobei Mauerwerk und Boden zitterten und die Ventile liefsen Fluthen von Dampf und Wasser entweichen. Es fand also eine Explosion im Inneren des Kessels statt, welcher derselbe glücklich widerstand. — V. Pierre bestätigt in der Wochenschrift des österreichischen Ingenieuervereins, 1882 S. 139, daße ein ruhiges Sieden von Flüssigkeiten wesentlich durch geringe Mengen entwickelter Gase bedingt wird. Wenn aber die Speisung eines Dampfkessels statt mit frischem Wasser mit ausgekochtem oder dem durch Condensation von Retourdampf entstandenen und daher nur wenig absorbirte Luft enthaltendem Wasser erfolgt, kann bei länger fortgesetztem Sieden die Erscheinung des explosiven Siedens eintreten und, da in diesem Falle eine große Menge Dampf in äußerst kurzer Zeit entwickelt wird, eine Gefahr für die Kesselwände durch die stoßweise Vermehrung der Dampfspannung hervorgebracht werden.

#### Bremsversuche mit einer Erdölkraftmaschine.

Die vorzüglichen Erfolge der Gasmaschinen haben den Wunsch hervorgerufen, einen so bequemen Motor auch dort anwenden zu können, wo eine Leuchtgasleitung nicht vorhanden ist. Es lag nun sehr nahe, das fehlende Leuchtgas durch Erdöl zu ersetzen, indem man dasselbe in fein zerstäubtem Zustande mit Luft mischt und so ein ähnliches Explosionsgemenge herstellt wie das aus Gas und Luft gebildete und zum Betriebe der Gasmaschinen bestimmte. Solche Erdölmaschinen sind u. a. von J. Hock (1874 212 \*73. 198) und von Brayton (1876 221 \*195. 1878 230 \* 378) construirt; dieselben haben aber eine größere praktische Bedeutung nicht erlangt. Neuerdings hat die Hannoversche Maschinenbau-Actiengesellschaft in Hannover diesen Gedanken wieder aufgenommen und versucht, ihre Gasmaschine mit Erdöl zu betreiben. Es ist wohl noch nicht an der Zeit, ein abschließendes Urtheil über diesen Motor zu fällen; einige Bremsversuche, welche R. Schöttler ausführte und in der Wochenschrift des Vereins deutscher Ingenieure, 1882 \*S. 302 mittheilte, verdienen indes ihres interessanten Ergebnisses wegen weitere Verbreitung. Die Maschine ist wie der Gasmotor von Wittig und Hees in Hannover (\* D. R. P. Kl. 46 Nr. 6776 vom 13. Februar 1879) eingerichtet; das Erdöl fliefst aus einem geschlossenen Behälter derselben durch eine Rohrleitung zu, in welcher ein Sperr- und zwei Rückschlagventile liegen, und mischt sich mit der vom Pumpencylinder ausgesaugten Luft; das Explosionsgemenge wird in diesem zunächst zusammengeführt, dann in den Arbeitscylinder übergedrückt und hier entzündet - kurz, es verhält sich ganz ähnlich wie ein Gasgemisch.

Der 4e-Motor, welchen Schöttler untersuchte, hatte folgende Abmessungen: Durchmesser des Arbeitscylinders 200mm, Kolbenquerschnitt 0,0314qm
" Pumpcylinders . 165 " 0,0214

Gemeinschaftlicher Hub . . . 360

und ergab folgende Resultate:

I) Hebellänge 1<sup>m</sup>,520.

Belastung 16k,3.

Mittlere Umdrehungsz. 130,2 (mittl. Kolbengeschwindigkeit 1<sup>m</sup>,562). Gebremste Leistung 4e,50.

Stündlicher Erdölverbrauch 4<sup>1</sup>,920 (für 1<sup>e</sup> und Stunde 1<sup>1</sup>,093).

II) Hebellänge 1m,520.

Belastung 19k,3.
Mittlere Umdrehungsz.111,7 (mittl.
Kolbengeschwindigkeit 1m,340).
Anzahl der in der Minute durch-

schnittlich ausgefallenen Explosionen 3,7.

Gebremste Leistung 4°,58. Stündlicher Erdölverbrauch 4<sup>1</sup>,492 (für 1° und Stunde 0<sup>1</sup>,981); III) Hebellänge  $1^{m}$ ,520. Belastung  $10^{k}$ ,3.

Mittlere Umdrehungszahl 110,3. Anzahl der in der Minute durchschnittlich ausgefallenen Explosionen 3,2.

Gebrenste Leistung 2e,41.

Stündlicher Erdölverbrauch 31,462. (für 1c und Stunde 11,436).

IV) Leergang.
Mittlere Umdrehungszahl 113,3.
Stündlicher Erdölverbrauch 21,846.

Die Dauer dieser Versuche war, nachdem sich die Maschine warm gelaufen hatte, je 30 Minuten; der erste Versuch wurde mit ungereinigter Maschine vorgenommen. In den Zahlen über den Erdölverbrauch ist derjenige für die Zündflamme nicht inbegriffen; diese wird aus einem besonderen Behälter gespeist und bedarf so wenig Brennstoff, dass dessen Menge nicht in Betracht kommt.

Das verwendete Erdöl (richtiger Petroleumäther oder Benzin) hat die Dichtigkeit von 0,675 und destillirt bei 45 bis 1100; es wurde der Preis desselben zu 30 Pf. für 1k, also etwa 20 Pf. für 1 angegeben. Ist diese Zahl richtig, so stellt sieh der Betrieb nicht viel theurer als der einer Gasmaschine, da für 1º stündlich obigen Versuchen gemäß 1º, für Gasmaschinen aber 1ºbm Gas anzunehmen ist.

Das Verhalten der Maschine während der Versuche war besser, als Verfasser es bei dem Betriebe desselben Systemes mit Gas je beobachtet hat, namentlich in Bezug auf die Regelmäßigkeit des Ganges. Wie sich dies auf die Dauer machen wird, bleibt abzuwarten. Jedenfalls wird man die Erdölmaschine öfter als eine Gasmaschine zu reinigen haben; doch wird behauptet, daß solche Reinigung leichter sei als bei dieser, weil der Erdölruß sich nicht festbrenne, sondern locker bleibe. Schmier- und Kühlwasserbedarf sind dem Anscheine nach nicht wesentlich anders als bei der Gasmaschine; jedoch ist dies ziffermäfsig noch nicht festgestellt worden.

Im Ganzen scheint also nach dem Gesagten der Erdölmotor lebensfähig zu sein. Wird er auch die Gasmaschine nirgends verdrängen, so gibt es doch eine Menge Fälle, wo man einen Motor, welcher stets betriebsfertig ist, einer Heifsluftmaschine vorziehen wird. auch wenn er etwas theurer arbeitet als diese. Andererseits kann nicht geläugnet werden, dass die mit der Ausbewahrung größerer Mengen leichten Erdöles verbundene Feuersgefahr die Anwendung manchenorts beschränken dürfte; die Füllung des Behälters an der Maschine ist nicht gefährlicher als die Füllung einer beliebigen Erdöllampe mit ebenso leichtem Brennstoffe; beim Betriebe selbst kann aber von Feuersgefahr keine Rede sein.

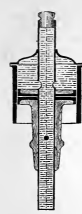
Aus den beim 2. Versuch aufgenommenen Diagrammen fand sich als nutzbare Mittelspannung durchschnittlich im Arbeitsevlinder 2at, 538, im Pumpencylinder 0at,720. Demgemäß war also die indicirte Leistung (mit Rücksicht auf die ausgebliebenen Explosionen):

im Arbeitseylinder =  $(25380 \times 0.0314 \times 0.360 \times 108) : 4500 = 6.883e$ im Pumpencylinder =  $(7200 \times 0.0214 \times 0.360 \times 111.7) : 4500 = 1.377$ Differenz 5.506e.

Von diesen wurden 4e,58 an der Bremse nachgewiesen; also waren 0e,93 für die Ueberwindung der Reibungswiderstände in der Maschine erforderlich. Der Arbeitsbedarf für den Leergang kann davon nicht wesentlich verschieden sein; derselbe hätte also nur etwa, da die Tourenzahl so ziemlich die gleiche war, stündlich  $(4492 \times 0.93): 5.51 = 01.815$  Erdöl verbrauchen dürfen; er erforderte aber 21,846. Deshalb ist als gewifs anzusehen, daß eine Menge Erdöl beim Leergange unverbrannt durch die Maschine geht. Dass dies, wenn auch in geringerem Grade, auch bei belastetem Gange der Fall, ist wegen des Verhältnisses zwischen den Bedarfzahlen der drei Versuche II bis IV wahrscheinlich; genan läfst sich dieser Umstand, der übrigens bei den älteren Erdölmaschinen auch auftrat, nur durch Rauchgasanalysen nachweisen.

### Kesselblech-Biegemaschine.

Nach bekannten Vorgängen ist von der Maschinenfabrik Scriven und Comp. in Leeds zum Biegen der großen, für Schiffskessel zu verwendenden Bleche eine vertikale Biegemaschine von ungemein großen und schweren Verhältnissen construirt worden. Es werden hier die bekannten 3 Walzen benutzt, deren eine gegen die beiden anderen einstellbar ist, um das Mafs der Biegung zu bestimmen. Die beiden in festen Lagern laufenden Walzen werden im vorliegenden Falle an beiden Enden mittels Stirnräder umgetrieben. (Nach dem Engineer, 1881 Bd. 52 \* S. 135.)



### Lagerschmiervorrichtung für diekflüssige Schmiere; von H. Reisert in Köln.

Den Schmiervorrichtungen, bei welchen das Fett nach Maßgabe des Verbrauches durch einen selbstwirkenden Kolben in die Schmierkanäle nachgepreßt wird (vgl. Torote 1882 243 \*261), hat H. Reisert in Köln (\*D. R. P. Kl. 47 Zusatz Nr. 18402 vom 6. Angust 1881) eine neue Form gegeben, indem er, wie aus der Figur ersichtlich ist, den Kolben an dem Schmierrohr befestigt und einen Glascylinder über den Kolben schiebt, welcher mit seinem Eigengewicht auf das zwischen Kolben und Cylinderboden befindliche Fett drückt. Beim Füllen preßt man das dickflüssige Fett mittels einer Spritze in das oben offene Schmierrohr (Kolbenrohr), von wo es durch seitliche Oeffnungen oberhalb des Kolbens in den Cylinder dringt und diesen hebt. Nach dem Füllen wird das Rohr durch einen Pfropfen verschlossen.

#### Herstellung von braunem und weißem Holzstoff.

Während branner Holzstoff aus gedämpftem Holz unter Anwendung von Schleifapparaten mit verhältnifsmäfsig großem Kraftaufwand hergestellt wird, verfahren Ed. Rasch in Hudiksvall, Schweden, und Ernst Kirchner in Aschaffenburg (D. R. P. Kl. 55 Nr. 18447 vom 26. August 1881) in folgender Weise: Nach dem wie früher stattfindenden Dämpfen der Holzklötze werden letztere auf einer Holzhackmaschine in saubohnengroße Stückchen zerkleinert, dann auf Kollergängen zerquetscht oder vorzerfasert und schliefslich auf einem Centrifugalholländer fertig zerfasert.

Das so erhaltene Fabrikat soll für Pappen und grobe Packpapiersorten direkt verwendbar sein; für bessere Sorten kann man dasselbe auf bekannten

Apparaten sortiren.

Als Vortheile dieses Verfahrens werden angegeben, dass an Betriebskraft gespart und die Faser des Holzes länger, aufgeschlossener und geschmeidiger erhalten wird als bei den älteren Verfahren, wo das Schleifen die hauptsächlichste mechanische Operation ist.

Das gleiche Verfahren soll auch zur Herstellung von weißem Stoff direkt aus Holz verwendbar sein. (Vgl. D. R. P. Kl. 55 Zusatz Nr. 19192 vom 13. Januar

1882.)

#### Herstellung der Eisenbahnwagenräder aus Papier.

In den Werkstätten der Allen Paper Car Wheel Company in Pullman, Ill., Nordamerika, benutzt man zur Herstellung der Papierräder nach dem Scientific American, 1882 Bd. 46 S. 218 gewöhnliche Strohpappe, welche auf Maschinen zu runden Scheiben mit einem Loch zum Durchstecken der Achse geschnitten werden. Diese Scheiben sind im Durchmesser ein wenig größer, als für Räder von 660, 838 bezieh. 1067mm (26, 33 bezieh. 42 Zoll engl.) erforderlich ist. Je 3 dieser Scheiben werden mit Mehlkleister, den man mit Handbürsten aufträgt, zusammengeklebt; dann bildet man aus diesen dicken Scheiben Stöfse von 915 bis 1220mm (3 bis 4 Fuss) Höhe und bringt sie 3 Stunden lang in einer hydraulischen Presse unter 650t Druck. Dadurch werden die 3 Blätter zu einer einzigen soliden Scheibe vereinigt, welche in einem auf etwa 500 erwärmten Raum langsam, etwa 2 Wochen lang, getrocknet wird. Um diese Scheiben noch weiter zu verdichten, prefst man sie von neuem, klebt dann mehrere zusammen, prefst und trocknet wie vorher und setzt dies so lange fort, bis die erforderliche Dicke erreicht ist. Die fertigen Scheiben haben je nach dem Durchmesser eine Dicke von 100 bis 125mm (4 bis 5 Zoll). 117 Blätter gehören zur Scheibe eines Rades von 838mm und 100 Blätter zur Scheibe eines Rades von 660mm Durchmesser.

Die nächste Arbeit ist das Abdrehen der Scheiben auf einen Durchmesser, der etwas größer ist als die lichte Weite des Radreifens. Hierauf erhalten die Scheiben auf beiden Seiten einen Anstrich; dann folgt das Einpressen in den Radreifen mit einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 210k/qc, wodurch Reifen und Scheiben fest mit einander vereinigt werden. Nach dem Einziehen der Nabe und dem Vorschrauben der kräftig gehaltenen eisernen Seitenplatten ist das Rad fertig. Ein 1067m-Rad wiegt etwa 515k, welches Gewicht sich folgendermaßen vertheilt: Papier 82k. Reifen 250k, Nabe 90k, Bolzen 25k und Seitenplatten 68k. Die Reifen sind aus dem besten Krupp'schen Stahl.

Das eingangs genannte Werk beschäftigt gegenwärtig 80 Arbeiter und liefert 24 bis 26 Räder im Tag. Ein 838mm-Rad mit Papierscheibe kostet etwa 340 M., ein eisernes Rad etwa 64 M. Die Mehrkosten sollen durch die viel längere Dauer der Papierräder wieder aufgewogen werden. Achsen mit eisernen Rädern sollen im Maximum nur 160000km, Achsen mit Papierrädern 650000km und mehr durchlaufen können, welche große Leistung eine Folge der Elasticität der Papierscheibe ist.

#### Eisenfänger für Papierstoff-Leitungen.

Wenngleich beim Sortiren der Lumpen mit aller Sorgfalt Knöpfe, Haken und Oesen u. s. w. entfernt werden, läfst es sich doch nicht vermeiden, dafs trotzdem einige in die Holländer kommen und auch später im Papier oft als

kleine Eisentheilchen, oft als Rostflecke wieder erscheinen.

Um diese Uebelstände zu beseitigen, schlägt K. M. Burnett in Turner's Falls, Mass. (Nordamerikanisches Patent Nr. 258710, vgl. Papierzeitung, 1882 S. 936) vor, den fertigen Stoff, bevor er zur Papiermaschine oder zum Knotenfänger gelangt, durch einen Eisenfänger gehen zu lassen, in welchem alle Stahl- und Eisentheilchen unter Zuhilfenahme von Magneten festgehalten werden können. Der Erfinder benutzt zu diesem Zwecke einen flachen breiten Kasten, durch welchen der Stoff mit nicht zu großer Geschwindigkeit tließt. Quer zur Richtung des Durchflusses sind hinter einander eine Reihe von Stäben angebracht und über jeden dieser Stäbe sind gewöhnliche Hufeisenmagnete gehängt; letztere reichen mit den Spitzen bis beinahe auf den Boden des Kastens und sind so dicht gestellt, daß vorbei gleitende Eisentheilchen mit Sicherheit vom nächsten Magneten angezogen werden. Der Kasten ist außerdem noch mit einem rauhen Boden versehen oder hat hier eine Anzahl Querleisten, um etwaige andere schwere Körper auch zurückzuhalten. Die Magneten sind von Zeit zu Zeit herauszunehmen und zu reinigen.

Die Einrichtung bernht also im Wesentlichen auf gleichen Gedanken, wie G. Schaeffer's Apparat zum Auslesen von Eisentheilen aus Getreide (vgl. 1880) 237 106), ferner wie die Apparate zum Sondern von Eisenspänen von Messing u. dgl.,

endlich wie die magnetischen Aufbereitungsapparate u. s. w.

# Zur Frage der allgemeineren Anwendung der elektrischen Glühlichtbeleuchtung.

Das Journal für Gasbeleuchtung, 1882 S. 469 behandelt die Frage der allgemeineren Einführung der elektrischen Glühlichtbeleuchtung, welche jetzt im Vordergrunde steht. Es wird zunächst ausgesprochen, daß die Bogenlampen dadurch, daß sie das Bedürfniß nach "mehr Licht" neuerdings geweckt haben, den Gasanstalten nicht nur keinen Schaden, sondern Vortheil gebracht hätten. In Betrieb befände sieh die Glühlichtbeleuchtung, außer in einzelnen Etablissements (darunter namentlich im Savoy-Theater, vgl. 1882 244 \* 204) seit kurzem am Holborn Viaduct in London, wo eine von der Edison Company auf eigne Rechnung ausgeführte Anlage etwa 1000 Glühlichtlampen, theils auf der Straße, theils in den Häusern versorgt. Geheimniß schwebe noch immer über der Kostenfrage 1; weniger die Billigkeit, als die sonstigen Vorzüge der elektrischen Beleuchtung würden gerühmt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Edison berechnet die New-Yorker Belenchtungsanlage (vgl. S. 94 d. Bd.) folgendermaßen: "In dem zu versorgenden Distrikt brennen 16000 Gastlammen; von 93 Procent der Gasconsumenten haben wir die Zusicherung, daß sie auf unser elektrisches Licht übergehen, wenn wir dasselbe so billig liefern wie Gas.

Es wird dann auf die Aeufserungen der Sachverständigen vor der Commission des englischen Parlamentes, welche die nöthigen Erhebungen für die Electric Lighting Bill zu machen hat, näher eingegangen und auf die Abweichungen derselben von einander hingewiesen und es heifst am Schlusse: "Fafst man die Ergebnisse der Verhandlungen kurz zusammen, so bestätigt sich, dafs der Kostenpreis der Incandescenzbeleuchtung die eigentliche Schwierigkeit ist, welche ihrer Einführung im Wege steht. Im kleinen Maßstab, wie sie bis jetzt an einzelnen Orten zur Anwendung gekommen, kann sie mit der Gasbeleuchtung nicht concurriren; sie würde in dieser Weise eine Luxusbeleuchtung bleiben, welche man sich nur aus besonderen Gründen oder aus Liebhaberei erlauben dürfte. Nun sucht man die Selbstkosten dadurch zu vermeiden, dass man Centralanlagen? für größere Bezirke anstrebt, bei denen aber ein Maximum zu versorgender Lampen auf einem minimalen Flächenraum vorausgesetzt wird. Man verlangt ausnehmend günstige Verhältnisse. Während eine Gasanstalt eine ganze Stadt beleuchten und ihre Anlagen auf eine Menge Strafsen ausdehnen muß, in denen sich kein lohnender Verbrauch vorfindet, wollen die elektrischen Unternehmer sich auf die allerrentabelsten Stadttheile beschränken. Während die Gasanstalten verpflichtet sind, Jedem, der es verlangt, Gas zu liefern, wollen die elektrischen Unternehmer sich nur die besten Consumenten aussuchen; während die Gasanstalten in Bezug auf Quantität, Qualität, Druck u. dgl. genauen Vorschriften und einer strengen Controle unterworfen sind, wollen die elektrischen Unternehmer Etwas liefern, das man mit Sicherheit bis jetzt weder messen, noch controliren, noch berechnen kann. Kurz, sie möchten sich die Rechte der Gasanstalten erwerben, ohne die Verpflichtungen und Lasten derselben auf sich zu nehmen. Wir wollen sehen, ob und wie weit ihnen dies in England gelingen wird; es würde uns jedenfalls sehr wundern, wenn das englische Parlament darauf eingehen sollte, eine Bill in diesem Sinne zu erlassen. Für unsere deutschen Verhältnisse aber dürften sich nur in sehr wenigen Fällen die Bedingungen gegeben finden, welche die Herren selbst für ihre sogen. Concurrenz verlangen. Stadtbezirke, in welchen man auf 200 elektrische Lampen auf 1ha Flächenraum rechnen kann, wird es sehr wenige geben und die deutschen Gasanstalten dürfen daher ohne Zweifel ruhig der weiteren Entwickelung der

Wir haben deshalb von sämmtlichen Gasrechnungen Abschrift genommen. Der Preis des Gases beträgt 2 Doll. 25 Cent. für 1000 Cubikfuß engl. (34 Pf. für 1cbm). Wir werden das elektrische Licht nach dem Gaspreis von 1½ Doll, für 1000 Cubikful's (22,5 Pf. für 1cbm) berechnen. Die Anlagekosten der elektrischen Beleuchtung, auf 1000 Cubikfufs Gas berechnet, betragen 33/4 Doll. (0.56 M. für 1cbm), während die gleichen Kosten der Gasanlage 5% Doll. (0,87 M. auf 1cbm) betragen. Die Herstellungskosten für 1000 Cubikfuß Gas betragen in New-

York 90 Cent. (13 Pf. für 1cbm)."

<sup>2</sup> So hält C. W. Siemens in einem stark bevölkerten Stadttheile eine englische Viertelquadratmeile (65ha) für einen passenden Versorgungsdistrikt. Er rechnet auf diesem Flächenraume 1500 Häuser, 12000 Einwohner, für jedes ctwa 20 Incandescenzlampen zu 15 Kerzen Leuchtkraft, im Ganzen 25 000 bis 30 000 Incandescenzlampen und etwa 70 Bogenlampen. Die erforderliche motorische Kraft wird auf 1e für 10 Lampen, mithin auf 2500 bis 3000e für eine Centralstation, die Kosten werden für die ganze Einrichtung eingeschlossen der Leitungsdrähte bis an die Häuser auf rund 2 Mill. Mark veranschlagt. Dr. J. Hopkinson nimmt eine englische Quadratmeile (259ha) für einen Versorgungsbezirk an, rechnet dafür, 50 000 Lampen und veranschlagt die Kosten auf 4 Mill. M. R. E. Crompton legt ebenfalls eine englische Quadratmeile mit 50000 Lampen zu Grunde, nimmt aber die Leuchtkraft einer Lampe zu 16 bis 20 Kerzen an und verlangt Maschinen von 12000e effectiv. Er stellt zweierlei Kostenanschläge für die Anlage auf, je nachdem mit stärkerer (3920000 M.) oder schwächerer (4162000 M.) Spannung in den Leitungen gearbeitet werden soll, im letzteren Fall mit Drähten von doppelter Stärke. - E. H. Johnson, Agent Edison's glaubt, daß es den Londoner Verhältnissen entsprechen werde, auf eine Quadratmeile 33000 Lampen zu je 10 Kerzen Lenchtkraft zu rechnen, und veranschlagt die Anlagekosten auf rund 2 Mill. Mark.

Dinge entgegensehen. Die Incandescenzbeleuchtung hat ihre Berechtigung und wird sie geltend machen. Ja sie würde es auch dann thun, wenn die Tagespresse sich nicht in so übertriebener Weise des neuen Lichtes annähme und wenn die Börse nicht so eifrig bemüht wäre, durch künstliches Herabdrücken der Curse der Gasactien Geschäfte zu machen. Aber eine eigentliche Concurrenz, eine Schädigung der Interessen der Gasindustrie ist nach dem gegenwärtigen Stande der Dinge nicht zu befürchten."

#### Kleister zum Aufkleben von Etiquetten.

Nach E. Campe lösen sich mit Stärkekleister aufgeklebte Etiquetten auf Weinflaschen u. dgl. leicht ab. In Frankreich verwendet man hierzu mit bestem Erfolg in Essig gelösten Leim, welcher mit etwas Mehl verdickt wird. (Oesterreichischer Liqueurfabrikant, 1882 S. 86.)

#### Zusammensetzung vulkanischer Aschen.

L. Ricciardi (Comptes rendus, 1882 Bd. 94 S. 587 u. 1321) hat die vulkanischen Aschen untersucht, welche am 23. Januar 1882 vom Aetna und am 25. Februar 1882 vom Vesuv ausgeworfen wurden:

OZZCZZ *****								
S .						Vesuv	Aetna	
Kieselsäure						47,84	37,82	
Schwefelsänn	re	(S	$O_3$			0,17	20,57	
Phosphorsäu	re	`(J	₽ÿĆ	) <sub>5</sub> )		1.83	Spur	
Chlor						1.32	1,02	
Thonerde						18,67	9,79	
Eisenoxydul						5.07	14.05	
Eisenoxyd						4,38		
Kalk						$9,\!42$	11,98	
Magnesia						3,77	3,64	
Kali						5,64	0.95	
Natron .						2.04	§ 0.33	
						100.15	99,82.	-

Die Aetna-Asche enthielt außerdem noch Spuren von Titan und Chrom.

### Englisches Methylenchlorid.

Nach Richardson ist das Methylenchlorid dem Chloroform vorzuziehen, eine Angabe, welche zwar von anderen Aerzten nicht bestätigt wurde, aber doch die mehrfache Verwendung des Methylenchlorides veranlafst hat M. C. Traub (Pharmaceutische Centralhalle, 1882 S. 401) untersuchte nun ein derartiges englisches Präparat von Robbinson und Comp. in London, welches als Bichloride of Methylene, CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, in den Handel gebracht wird. Es ergab sich, dafs das Robbinson'sche Methylenchlorid mit einem Präparate der Formel CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> nichts als den Namen gemein hat, dafs es als nichts anderes zu betrachten ist, denn als Chloroform, welches durch Alkoholzusatz anf ein dem Methylenchlorid nahekommendes specifisches Gewicht gebracht wurde.

# Zur Prüfung von Wismuthnitrat.

Von den Prüfungen des officinellen Wismuthsubnitrates, welche die Pharmocopöe vorschreibt, wird vielfach diejenige durch Auskochen mit Essigsäure. Ausfällen dieser Lösung mit Schwefelwasserstoffwasser und Verdunsten der nun Wismuth freien Flüssigkeit nicht ausgeführt. Die Probe erfordert ziemlich viel Schwefelwasserstoffwasser, das Verdunsten nimmt Zeit in Anspruch und in den meisten Fällen hat man schliefslich nur eine zu vernachlässigende Spur eines Rückstandes, welcher bisher als Kalk und Magnesia angesehen wurde. W. Lenz (Archi der Pharmacie, 1882 Bd. 220 577) fand nun aber auf diese Weise einen mehrere Procent der Gesammtmenge betragenden Rückstand, welcher nur aus Kali bestand. Er erinnert daran, wie früher die Fabrikanten von officinellem Wismuthnitrat die Ausbeute durch vorsichtige Nachfällung mit Ammon zu vermehren suchten. Ammon verräth sich nun leicht, wenn es nicht sorgfältig aus-

gewaschen ist, und wahrscheinlich wendet man jetzt an Stelle desselben das erst bei umständlicherer Prüfung zu findende Kali an.

#### Abscheidung von Eisen aus Salzlösungen.

Um aus den Lösungen von Alaun, Alkalien u. dgl. das Eisen abzuscheiden, wird dasselbe nach C. Semper und C. Fahlberg in Philadelphia (D. R. P. Kl. 75 Nr. 19218 vom 11. Januar 1882) in Oxyd übergeführt und durch Zusatz von Bleisuperoxyd als Ferriplumbat gefällt. Der erhaltene Niederschlag wird mit Salpetersäure behandelt, welche das Eisenoxyd löst und so das Bleisuperoxyd wieder herstellt.

#### Verfahren zur Gewinnung von Thonerde.

Nach J. Webster in Solihull, England (D. R. P. Kl. 75 Nr. 18721 vom 19. Juli 1881) wird Alaun oder Thonerdesulfat mit Steinkohlenpech gemischt und auf 200 bis 2600 erhitzt, bis alles Krystallwasser entweicht. Die Masse wird nun mit Salzsäure befeuchtet und in Haufen gebracht. Entwickelt sich kein Schwefelwasserstoff mehr, so wird dieselbe mit Holzkohlenpulver vermischt und mit einer kleinen Menge Wasser zu Kugeln geformt. Diese werden allmählich bei einer von 40 bis zu 1500 steigenden Temperatur getrocknet und dann bis zur schwachen Rothglut in Retorten erhitzt, während ein Strom von etwa 2 Vol. Luft und 1 Vol. Dampf darüber getrieben wird. Es entweichen Schwefligsäure und Kohlensäure; mitgerissenes Kaliumsulfat, Eisensulfat und Thonerde werden in einem Kühlapparat abgeschieden. Die geglühte Masse wird gemahlen, mit Wasser ausgelaugt, die Lösung zur Ausscheidung von Kaliumsulfat eingedampft. Die zurückbleibende Thonerde soll sich namentlich zur Herstellung von wasserfreiem Aluminiumchlorid und Aluminiummetall eignen.

#### Gewinnung von Speisefett und Leim aus Schlachthausabfällen.

Nach A. J. Huët in Paris (D. R. P. Kl. 23 Nr. 19011 vom 13. Januar 1882) werden Schlachthausfette oder Rohtalg in gewöhnlicher Weise zerkleinert und 24 Stunden lang in eine Chloraluminiumlösung von 100 B. gelegt. Fettabfälle aus Schlächtereien und Abdeckereien werden gut gewaschen, getrocknet, zerkleinert, 24 Stunden lang in Chloraluminiumlösung gelegt und dann zur Entfernung der wässerigen Lösung kalt geprefst. Der Brei wird nunmehr mit gehacktem Stroh vermengt, auf einer geneigten Platte ausgebreitet, welche mit Dampf auf 1000 erwärmt wird, und mit einer gleichen Platte bedeckt. Durch die vereinigte Wirkung von Wärme und Druck geht das Fett ab, und zwar zunächst ein reiner Talg, welcher für die Kunstbutterfabrikation geeignet ist; dann aber fliefst ein Gemenge von Talg und Leimlösung ab. Die zurückbleibende Masse wird nun warm geprefst oder geschleudert, um weitere Mengen von Talg und Leimlösung zu erhalten, während die Rückstände zu Viehfutter verwendet werden sollen.

Nach A. J. Huët (D. R. P. Kl. 22 Nr. 19211 vom 14. December 1881) werden terner die zur Fabrikation von Leim und Gelatine verwendeten Abfälle 24 Stunden lang mit einer Chloraluminiumlösung von 2,5 bis 50 B. behandelt, dann bis zu ihrer Verwendung in Haufen auf bewahrt. Beim Sieden der so behandelten Rohstoffe sammelt sich das gesammte Fett an der Oberfläche, während bei der gebräuchlichen Behandlung mit Kalkmilch 5 bis 7 Proc. Fett verloren gehen.

# Dunaj's Schwellenbohrer.

Die Construction und Verwendungsart dieses vom Abtheilungsingenieur der Rechte-Oder-Ufer-Eisenbahn *Dunaj* angegebenen Werkzeuges ist nach dem *Organ für die Fortschritte des Eisenbahnwesens*, 1882 S. 145 in Fig. 20 Taf. 33 dargestellt. Auch ungeübte Arbeiter bohren damit schnell, leicht und sicher. Die Befestigung des Werkzeuges an dem Schienenkopf und die Art der Handhabung gehen deutlich aus der Skizze hervor.

# 1882.

# Namen- und Sachregister

des

245. Bandes von Dingler's polytechnischem Journal.

\* bedeutet: Mit Abbild.

# Namenregister.

#### A.

Abel, Erdöl \* 165.
Abraham K., Schwefelsäure 416.
Abt, Eisenbahn \* 59.
Adams H., Dampfkessel \* 8.
Aeppli, Schiff \* 242.
Alves, Feuerung 76.
Amthor, Wein 312.
Anderson R., Eisen 29.
Andrée, Schiff 243.
Angström, Hammer \* 492.
Ardelt. Rolle \* 484.
Arnold F., Dampfkessel \* 200.
Asche, Dampfmaschine \* 3.
Atkinson, Wagen \* 442.

# В.

Badische Anilinfabrik, Farbstoff 138. Zimmtsäure 144. Baeuerle, Bohrapparat \* 248. Baeyer, Farbstoff 137. 302. Bafa, Zucker \* 330. Ball, Elektricität 288. Bamberger M., Cement 35. Barbet. Spiritus \* 379. Bartelous, Telephon 434. Barthel A., Spiritus \* 116. Bartosch, Schneidkluppe \* 492. Bastian, Werkzeug \* 12. Baswitz, Abfälle \* 415. Bauer E., Zucker 47. Th., Feuerung \* 80. Baumann F., Förderung 309. Bay de, Schiff 241. Bechem, Dampfkessel \* 55. Dingler's polyt. Journal Bd. 235 Nr. 43. 4882/III.

Behr, Zucker 124. Beilstein, Propylen 270. Benneke, Putzstein 474. Bentall, Lager \* 188. Beovide, Ananas \* 18. Berend, Wasserstandsglas \* 52. Berg O., Asbest 43. Bernoully, Cement 383, 385, 459, Bernthsen, Kohlensäure 271. Biel, Chinin 396. Bigge, Ellipsograph \* 253. Billan, Kohle \* 109. Bing, Thermometer 412. Boch, Thon 356. Böckmann, Springbrunnen \* 247. Bode, Heizung \* 31. 81. Böhme, Cement 456. Bollinger, Eisen 95. Bolton, Lenchtgas 40. Borsche, Schönit 46. Boulton, Thon 110. Bower, Rostschutz \* 292. Boyle, Heizung 43. Braconnier, Thon 356. Brauer E., Bolzen \* 405. Braun O., Erdöl \* 165. Braungart, Hopfen 96. Brewer W., Rolle \* 9. Briart, Dampfkessel \* 199. Brown C., Pumpe \* 97. Brück, Feuerung \* 77. Brünjes, Schönit 46. Brush, Elektricität \* 285. Büchler, Thon \* 108. Buck, Essig 28. Budde, Röhre \* 406. Budenberg. Ventil \* 404.

Budington, Dampfmaschine \* 202. Bunte, Leuchtgas 40. Bürgin, Elektricität \* 283. Burnett, Papier 521. Buschmann, Dampfmaschine \* 5. Butterfield, Hobelmaschine 189.

C.

Cadiat, Dampfkessel \* 202. Cahours, Fett 312. Cailletet, Aethylen 270. Campe, Kleister 523. [bank 309. Chemnitzer Werkzeugmaschfabr., Dreh-Chuwab, Kupplung \* 484. Classen, Elektrolyse 45. Claussen, Schiff \* 245. Clémandot, Härten 218. Clouth, Gummi \* 485. Collmann, Dampfmaschine \* 362. \* 364. Connolly, Telephon 434. Cooke, Schiff \* 243. Cordier, Schornstein 188. Couppé, Metallbearbeitung \* 206. Cowper R., Eisen 310. Crahe, Zucker 265. Crawford, Eisen 142. Cremidi, Nagel \* 251. Crompton, Beleuchtung 522. Crooke W., Eisen \* 162. Crookes W., Beleuchtung 474. Cuisinier, Zucker 191. Cuizinier, Schiff 241. Cuthbert, Hammer \* 493.

# D.

Daelen Ed., Dampfmaschine \* 51.
Dahlmann, Feuerung \* 80.

Dampfkessel \* 99.
Dalton, Glycerin 192.
Daniels W., Dichtung \* 139.
Davey, Dampfmaschine \* 316.
David J., Glycerin 270.
Davis W., Hüttenwesen 340.
Decker, Dampfmaschine \* 49.
Dederick, Presse \* 317.
Degener, Strontium 469.
Dekkert, Feuerung 79.
Delbrück H., Cement 381. 464.
Demarçay, Fett 312.
Deprez, Elektricität 193. 233. 273.
Dérer, Hüttenwesen \* 333.
Dick G., Legirung 395.
Dickey, Feuerung 79.
Dietrich E., Asphalt \* 319.

H., Schiff 245.
Dinnendahl, Gebläse \* 488.
Drenckmann, Zucker 265.
Dumas, Kohlensäure 232.
Dunaj, Bohrer \* 524.

Durand, Elektricität \* 290. Durham F., Schiff \* 239. Dyckerhoff, Cement 383. 463. 499.

# E.

Edison, Beleuchtung 94. 521. Dynamomaschine 288. Edmunds, Beleuchtung \* 375. Egerle, Dampfkessel \* 148. Egger, Signalwesen 410. Egleston, Hüttenwesen \* 334. \* 338. Ehrenberg, Abfalle \* 415. Eichenauer, Wasserleitung \* 246. Eisenmann, Spiritus \* 120. Eisenwerk Aetna, Fenerung \* 76. Elbers, Eisen \* 161. Ellis, Dampfkessel \* 368. Elmore, Elektricität 289. Elsässische Maschinenf., Festigkeit \* 16. Elster, Flamme 94. Elsworthy, Feuerung \* 317. Emde, Werkzeug \* 13. Empson, Dampikessel \* 53. Encke, Festigkeit 189. Engemann, Wagen \* 254. Engler, Erdöl 169. Erdmenger, Cement 463. Erkenzweig, Draht \* 249. Ernst C. v., Münze \* 61. — E., Abfälle \* 414. Escher, Wirkerei \* 152. Exeli, Blei 427.

# F.

Fahlberg, Eisen 524. Farbwerke Höchst, Zimmtsäure 144. Farquharson, Eisen 310. Faulmann, Buchdruck 190. Feichtinger, Papier 174. Fein, Elektricität \* 284. Ficker, Kork \* 58. Figge, Ruder \* 152. Fikentscher, Thon 44. Fischer Ferd., Flammenschutz 36. — Feuerung 357. 397. 437. Hugo, Phosphorbronze \* 64.Rohr 325. Fitzgerald, Elektricität \* 284. Fliegel, Dampfmaschine \* 4. Flottmann, Dampfkessel \* 200. Fontaine, Lochapparat \* 252. Förster P., Farbstoff 48. Frank J., Hobelmaschine \* 491. Freudenberg M., Hüttenwesen \* 333. Fritz H., Gebläse \* 145. Frobeen, Schraube \* 251. Frölich, Elektricität 140. Fuchs A., Holzspalter \* 44.

G.

Galland, Spiritus \* 116. Gebauer F., Appretur \* 159. Geisenberger, Kohle 108. Geissler E., Bier 476. Geitel A., Fett \* 295. - H., Flamme 94. [\* 333. Gesellsch. des Emser Bleiw., Hüttenw. Gibson, Schiff \* 238. Gillmann, Spiritus 116. Gintl, Abfälle \* 413. Gladwin, Werkzeug \* 13. Glafey, Anstrich 144. Glaser, Brunnen \* 56. Gleiwitzer Hütte, Eisen \* 163. Göbel H., Feuerung 78. Goehde, Röhre \* 406. Goppelsroeder, Elektrolyse 225. Goujet, Feuerung 79. Grau, Uhr \* 449. Grauel, Schiff 244. Gravier, Schiff 241. Greene, Hüttenwesen \* 340. Greenish, Alge 96. Greeven, Pulsometer \* 280. Griffith, Hüttenwesen \* 334. Griscom, Elektricität 289. Gropp, Kork \* 58. Groß A., Hobelmaschine \* 491. Grove P., Schiff 244. Guillaume, Dampskessel \* 200. Gülcher, Elektricität 283. Günzburg, Cyan \* 214. Gutzkow, Hüttenwesen \* 338. Guyard, Stickstoff 271.

# H.

Haase A., Wirkerei 43. Häfner, Feueranzünder 475. Hainsberger Thonwaarenw., Thon 356. Hallett, Schiff 240. Halpin, Dampfkessel \* 7. Halske, Elektricität 290. Hampe, Blei 515. Hampel, Spiritus 119. Hanhart, Uhr \* 212. Hanna, Dampfmaschine \* 151. Hansen, Dampfmaschine \* 50. Hardt G., Draht \* 250. Hargreaves, Alkalien \* 508. Haring, Abfalle \* 415. Hartig, Papier \* 368. Tauwerk 494. Hartmann, Kreosot 91. Hartung, Pumpe \* 97. Dampfmaschine \* 401. Harvay, Pauspapier 45. Hasenclever C., Schraube 230. Hasse M., Presse \* 407.

Hathorn, Dampfmaschine \* 316. Hauber, Heizung 306. Hanenschild, Cement 505. Hauers, Kreosot 91. Haufsmann, Rhodan 306. Hautin, Nähmaschine \* 443. Heber A., Thon \*92. Heckel, Spiritus \* 118. Heilmann J., Eisenbahn 394. Heim E., Anstrich 144. Heine H., Feuerung 77. - Kohlensäure 96. Heintzel, Cement 458. Henin, Förderung \* 208. Herfurth, Wirkerei 155. Herké, Werkzeug \* 13. Hertel, Presse 190. — F., Wirkerei \* 155. Herzog, Cement 459. Hesse, Quebracho 270. Hetschold, Thon 109. Heydrich, Buffer \* 489. Heyn J., Turbine 92. Cement 384. Hilscher, Wirkerei \* 155. Hirsch H., Schiff 241. Hoefer, Sprengtechnik 1. Hoff H., Drehbank \* 57. -- L., Malz 143. Hofmeier, Albumin 271. Holtschmit, Schmierapparat \* 202. Holzner, Alkohol 470. Hopkinson J., Beleuchtung 522. Horn F., Pumpe \* 97. Houzer, Schornstein 354. Hövelmann, Presse \* 112. Hoyle, Spulmaschine \* 292. Huber A., Wasserwerk 350. Huët, Fett 524. Hughes W., Dampfmaschine \* 99. Huntley, Feuerung 77. Hurtu, Nähmaschine \* 443. Hussong, Mandel \* 93. Hyatt, Filter \* 291.

I.

Ibrügger, Cupolofen \* 14.

J

Jackson H., Schiff 240.
Jacquel, Schiff 244.
Jacquelain, Kohle 435.
Jahns, Farbstoff 48.
Jauner, Feuerung 76.
Johnson, Gummi 231.
Johnson E., Beleuchtung 522.
Jones R., Centrirkörner \* 140.
Juilliard, Feuerung \* 80.
Jürgensen, Elektricität 285.

K.

Kaemp, Cement 384. Kall, Anstrich 144. Keil P., Schlauch \*54. Keith, Blei 515. Kienlen, Selen 231. Kiliani, Zucker 191. Kirchner, Trockenapparat \* 21. Holzstoff 520. Kliebisch, Dampfmaschine \*402. Knölke, Dampfkessel \* 93. Knop, Zucker 435. Knuttel, Dampfmaschine \* 440. Koch E., Dünger 355. J., Schiff \* 239. Köchy, Dampfmaschine \*439. Kölling, Feuerung \* 78. [\*49. Kölnische Maschinenf., Dampfmaschine König A., Hüttenwesen 340. Königsberger Thee-Compagnie, Thee Köttgen, Ruder \*152. [476.]Kottmann, Zucker 395. Kraufs, Locomotive 354. Kreusler, Gummi 312. Krupp, Eisen \*20. Krutwig, Silber 95. Küchen, Dampfmaschine \*4. Kuchenbecker, Dampfmaschine \*441. Küchler, Feuerung \* 79. Kuhn G., Wasserwerk 350. R., Röhre \*54.

L.

Kuntze, Dampfkessel \*147.

Kutscha. Eisen 94.

Lach, Chlorbarium 476. Lan, Härten 219. Lancaster, Dampfkessel \*149. Landau, Wirkerei \* 154. Landenberger, Elektricität 289. Landolt, Strontium 469. Lange, Zucker \*331. Langen E., Spiritus \* 380. Lappe, Dampfmaschine \* 5. Lassance, Uhr 327. Lauber, Bleichen 267. - Rhodanaluminium 306. Lawson D., Dampfkessel \*203. Ledebur, Eisen 293. Leduc, Telephon 434. Lehr, Färberei 266. Lemoine, Uhr \*213. Lenz Chr., Bohrer \*490. — W., Wismuth 523. Leonhardt R., Wagen \*254. Létrange, Hüttenwesen \*455. Letsche, Schmierapparat \*474. Licht O., Zucker 142.

Liernur, Abort \*113.
Lilienthal, Dampfmaschine \*315.
Limbor, Eisen 392.
Lippmann v., Zucker 47.
Litchfield, Fenerung 80.
Lorenzen P., Werkzeug \*12.
Lossius, Cement 382.
Löw E., Zucker 330.
Löwe J., Wein \*219.
Lüders, Dampfmaschine \*363.
Ludowici, Falzziegel \*309.
Lunge, Dynamit 171.
— Alkalien \*512.
Lürmann, Feuerung \*77.
— Hüttenwesen \*453.

#### M

Mackenzie, Pumpe \* 6. Mac Tighe, Telephon 434.
Marek G., Zucker 345. Marielle, Salz 281. Maringer, Schiff \*243. Martens, Mikroskop \* 372. Martin C. A., Chlor 46. [\*401.\*440. - J. K., Feuerung 79. Maschinenf. "Cyclop", Dampfmaschine — Efslingen, Dampimaschine \* 49. Maslowski, Bleichen 267. Massey, Hammer \* 493. Massicks, Eisen \* 162. Masson, Elektricität \* 290. Maumené, Chinin 270. Maxim, Elektricität 288. May, Wirkerei \* 156. Mayer E. W., Schiff 245. Meifsl, Milch 142. Méritens de, Elektricität \* 287. Mertens v., Eisen 94. Merton, Hüttenwesen \* 454. Merz, Oxalsäure 312. Meschtschersky, Barium 271. Mestern, Pumpe \* 98. Meyer Rob., Dampfkessel \* 148. Michaëlis F., Essig \* 28. Mithoff, Hygroskop 452. Mittag, Schiff \* 240. Mohr H., Festigkeit 17. Mond, Schwefel 341. \* 387. Morgan, Dampfkessel \* 52. Mortier, Wirkerei 154. Motte, Sand 44. Schiff 242. Moyret, Bleichen 183. Müller E., Faser 210. F., Festigkeit \* 321. O., Spiritus \* 119. — Seb., Decke 474. Müller-Jacobs, Farbstoff 356. Musmann A., Dampfmaschine \* 313. Mylchreest, Schiff \* 243.

# N.

Nacke, Dampfkessel \* 150.
Naudin, Spiritus \* 120.
Nedden F. zur, Riemen \* 434.
Nefsler, Dünger 192.
Newton, Fenerung \* 77.
Niaudet, Elektricität 289.
Nibelius, Spiritus \* 119.
Nicholson, Schiff \* 238.
Niederberger, Fenerung \* 79.
Niewerth, Dampfkessel \* 199.
— Spiritus \* 379.
Nikiforoff, Fenerung \* 76.
Noell'sche Waggonf., Strafsenbahn 433.

### 0

Obé, Explosion 517. Oelwein, Eisen 94. Oemler, Wirkerei \* 157. Oestreich, Gasfeuer \* 207. Oram, Schiff 244. Orvis, Feuerung 80.

### P

Parkes, Zellstoff 141. Parmelle, Feuerlöschwesen 140. Paulus, Eisenbahn \* 59. Peberdy, Wirkerei \* 158. Pechan, Riementrieb 100. 272. Perrey, Zucker 311. Petersen R. v., Anstrich 142. Phillipson, Wagen \* 442. Picard E., Kohle 108. Pickney, Schiff \* 239. Pictet, Spiritus \* 376. Pierre, Explosion 518. Pilliduyt, Elektricität 231. Pittler W. v., Dampfmaschine \* 278. Plattner, Hüttenwesen 340. Pohlmeyer, Festigkeit \* 16. Pojatzki, Zündholz 355. Pollet, Appretur 190. Prüssing, Čement 387. Pufahl, Zink 355. Py P., Thon 355.

### R.

Rasch, Holzstoff 520. Reichelt A., Schiff 244. Reinecke, Zucker 264. Reisert, Schmierapparat \* 520. Reuter L., Dampfkessel \* 148. Reyer, Bronze 45. Reynier, Elektricität 289. Ribbert, Färberei 267. Ricciardi, Vulkan 523. Richters, Dünger 355. Riedinger, Dampfmaschine \* 440. Rifsler, Kohlensaure 232. Ritter W., Ventil \* 230. Röber, Feuerung \* 80. Robinson Th., Alkalien \* 508. Rodyk, Anstrich 144. Romanis, Potasche 270. Roscoe, Samarskit 96. Kohlenstoff 232. Rosenkranz, Manometer \* 404. Röfsler, Farbstoff 272. Rotheray, Spulmaschine \* 292. Rüdorff, Leuchtgas 131. Rügheimer, Piperin 270. Rupprecht G., Glas 395. Rysselberghe van, Telegraph 231.

# S

Sacc, Gummi 311. [\* 402. Sächsische Maschinenf., Dampfmaschine Salgo-Tarjaner Eisenraff., Eisen 45. Salomon F., Stärke 48. Salzer, Spiritus 121. Sarfert, Waschmaschine \* 354. Savalle, Spiritus \* 377. Schaal, Färberei 516. Schaeppi, Schwefel 341. \* 387. Schäffer, Ventil \* 404. ۲<sup>#</sup> 156. Schaffhauser Strickmaschfab., Wirkerei Scharnweber, Elektricität 289. Scheibler, Magnesia 312. - Strontium 430, 465, 506. Scheibner, Spiritns \* 115. Scheidemandel, Leim \* 21. Schepper de, Fett \* 295. Schertel, Blei 425. Schladitz, Poliren 45. Schlag, Wasserstandsglas \* 52. Schlagdenhauffen, Kolanufs 396. Schlickeysen, Thon 112. Schlink, Eisen 392. Schlösing, Absorption 436. — Magnesia 476. Schmersow, Sack \* 269. Schmid H., Indigo 302. Schmidt G., Sprengtechnik 1. — Elektricität 273. Heizung 306. Schmitz E., Feuerung \* 76. Schneider E., Geschwindigkeit \* 19. -- J., Spiritus 121. Schober, Schmierapparat \* 474. Schönheyder, Heizung 43. Schott E., Feuerung \* 76. Zucker 142. Schöttler, Erdölmotor 518. Schroer, Spindelpresse \* 11. Schubert E., Wirkerei \* 153. Schuberth J., Schachtel \* 13. Schultze P., Dampfmaschine \* 279.

Schulz F. A., Feuerung \* 80. Schumann C., Feuerung \* 79. Schütz, Presse 190. Schwarz H., Zündholz 355. Schweizer, Uhr \* 22. Scriven, Biegemaschine 519. Seeley, Elektricität \* 290. Selwig, Zucker \* 331. Semmler, Erdöl \* 170. Semper, Eisen 524. Seyfs, Münze \* 61. Sherwin, Schere 473.
Siemens C. W., Eisen 29.

— Pflanze 191. Beleuchtung 522. W., Dynamomaschine 290. Sillich v., Visirapparat \* 106. Silvertown-Comp., Wasserstand \* 107. Simony, Spiritus \* 118. [192. Smith, Schiff \* 239. J. S., Schiff 240. Société de Sud-ouest, Alkalien \* 511. — Poron, Wirkerei 154. Somzée, Schiff 245. Souchard, Thon \* 111. Soxhlet, Zucker 121. Spencer, Spiritus 116. Stahlknecht, Wirkerei \* 156. Stelzner, Blei 424. Stevens G., Schiff 240. Stockert R. v., Festigkeit \* 322. Stolba, Wasser 232. Stösger, Ofen \* 408. Stummer R. v., Festigkeit 18. Stutzer, Zucker 264. Sykes, Draht 250. Syrutschöck, Elektricität 290.

### T.

Taylor J., Hebezeug \* 489.
Tcherniac, Cyan \* 214.
Teichmann, Dampfmaschine \* 51.
Teschendorf, Riemen \* 434.
Theisen, Spiritus \* 380.
Thesing, Dampfmaschine \* 3.
Thieben, Thon 355.
Thieme, Dampfkessel \* 487.
Tiemann, Eisen 393.
Tomei, Cement 499.
Trambach, Holzschliff \* 60.
Traub, Methylen 523.
Turner J., Dampfkessel \* 206.
Turton, Kurbelwelle \* 9.

U.

Urban, Zucker \* 330. Urbanitzky R. v., Thon 355.

#### V.

Verity, Kupplung \* 53.
Villeroy, Thon 356.
Violle, Zink 232.
Vivian, Pumpe \* 6.
— H., Legirung 395.
Vogelgesang, Sack \* 269.
Voigt G., Draht 250.
Vollert, Waschmaschine \* 354.
Vortmann, Chlor 436.

### W.

Wachtel, Schwefelsäure 517. Wackernie, Feuerung \* 77. Walter G., Spiritus \* 380. Wanklyn, Leuchtgas 40. Ward, Schiff 243. Webster F., Thonerde 524. Wedekind, Ruder \* 152. Weidtmann, Gasfeuer \* 207. Weir, Dampfkessel \* 486. Weisbach Č., Appretur \* 140. Weifsenbach, Schalldämpfer 473. Weldon, Chlor \* 24. Weller, Flammenschutz 475. Wellner, Dampfmaschine 268. Motor \* 477. Wenderoth, Förderung 308. Wensch, Uhr \* 212. Wenzel A., Drehbank \* 56. Wery, Spiritus \* 119. Westinghouse, Schiff \* 237. - Telephon 434. Weston, Elektricität \* 286. Whitwell, Eisen \* 161. Wibel, Kalium 143. William Ch., Feuerung 79. Williger, Blei 421. Windle, Walzwerk \* 10. Winkel, Dampfkessel \* 147. Wischeropp, Dampfkessel \* 53. Wolf K. H., Wirkerei \* 153. Wolff G., Feuerung \* 77. Wollheim, Alkalien \* 511. Wrede, Schiff \* 242. Wroblewski, Kohlensäure 436. Wünsche, Magnesium 312.

# Z.

Zander, Dampfkessel \* 150. Zipernowsky, Elektricität 289. Zorn, Salpetrigsäure 232.

# Sachregister.

# A.

Abfälle. Ueber die Freiburger Poudrette; von Nefsler 191.

- Herstellung von Salpeter aus Osmosewasser 192.

 Ueber Verwerthung von Melasseschlempe: Lederer und Gintl's Apparat zur ununterbrochenen Verkohlung und Destillation von Melasseschlempe \*.
 E. Ernst's Neuerungen in der Ammoniakgewinnung \*. Haring, Ehrenberg und Baswitz's Behandlung von Melasseschlempen, Elutionslaugen und Osmosewasser \* 413.

- Huët's Gewinnung von Speisefett und Leim aus Schlachthaus-n 524.

— S. Abort \* 113. 191. Ammoniak 512. Dünger 355. 513. Seife 355. Holz— s. Feuerung \* 79. Presse \* 108.

Abort. Liernur's selbstthätige Betriebseinrichtungen z. Entfernung von —stoffen — Ueber die Freiburger Poudrette; von Neisler 191. [aus Städten \* 113.]

Absorption. Ueber die - flüchtiger Stoffe; von Schlösing 436.

Aethylen. Cailletet's Verwendung des —s zur Erzeugung sehr niedriger Temperaturen 270.

Agave. Beovide's Maschine zum Abscheiden des Faserstoffes ans den Blättern Alaun. Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus —lösungen 524. Albumin. Hofmeier's —ersatz in der Färberei 271.

Alge. Die Kohlehydrate des Fucus amylaceus; von Greenish 96.

Alkalien. Neuerungen in der Herstellung von —: Hargreaves und Robinson's Herstellung von schwefelsaurem Natrium und Kalium \*. Wollhein's Gewinnung von reinen Aetz— mittels Elektrolyse \*. Herstellung von Soda mittels Ammoniak; von der Société anonyme de Sud-ouest \*. Verwerthung des Ammoniakwassers und Bestimmung von Wasserstoff in Generatorgasen bei Sodaöfen; von Lunge \* 508.

– Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus Salzlösungen 524.

Alkaloid. Zur Kenntnis der —e: Maumene's synthetische Darstellung des Chinins. O. Hesse's Verarbeitung der weißen Quebrachorinde. Rügheimer's Darstellung von künstlichem Piperin 270.

- S. Chinin 396.

Alkohol. Zur Bestimmung des —gehaltes im Weine; von J. Löwe \* 219.

- Die Bestimmung des -gehaltes gegohrener Flüssigkeiten; von Holzner 470.
- S. Spiritus. [stellung von -chlorid aus -metall 524.

Aluminium. J. Webster's Verfahren zur Gewinnung von Thonerde zur Her-Ammoniak. F. Bolton und Wanklyn's Verfahren zur Abscheidung des —s ans dem Leuchtgase und dessen Erprobung in München durch Bunte 40.

Ueber Verwerthung von Melasseschlempe \* 413. (S. Abfälle.)
Ueber die Absorption flüchtiger Stoffe; von Schlösing 436.

- Zur Verwerthung des -wassers; von Lunge 512.

- S. Soda \* 511. Štickstoff 271.

Analyse. Krutwig's Bestimmung des Silbers in Bleierzen 95.

- Zur Untersuchung der atmosphärischen Luft; von H. Heine 96.

- Nibelius' Apparat zur Bestimmung der Gährkraft von Prefshefe \* 119.

- Ueber die - von Dynamiten; von Lunge 171.

- Zur Bestimmung des Alkoholgehaltes im Weine; von J. Löwe \* 219.

- J. David's Bestimmung des Glycerins in Fetten 270.

Trennung des Bariums von Strontium und Calcium; von Meschtschersky 271.
 Zur Bestimmung des Stickstoffes: Guyard's Bestimmung der Salpetersäure und Salpetrigsäure als Ammoniak und Bernthsen's Herstellung von Kohlen-

säure für volumetrische Stickstoffbestimmung 271.

— Ledebur's Bestimmung von Sauerstoff und Kohlenstoff im Eisen 293.

Analyse, Beitr. zur Untersuchung der Fette; von H. de Schepper und A. Geitel \* 295.

- Ueber den Silbergehalt von Handelszink; von Pufahl 355.

— Ueber die Beurtheilung von Dampfkesselfeuerungen; von Ferd. Fischer 357. - Biel's Verfahren zur Gehaltsbestimmung von Chinarinden 396.

- Zur Bestimmung von Chlor, Brom und Jod; von Vortmann 436.

— Bestimmung des Alkoholgehaltes gegohrener Flüssigkeiten; von Holzner 470.

- Lunge's Bestimmung von Wasserstoff in Generatorgasen \* 512.

— Zur Prüfung des Wismuthnitrates; von W. Lenz 523. [der — \* 18. Ananas. Beovide's Maschine zum Abscheiden des Faserstoffes aus den Blättern Austrich. R. v. Petersen's — für Eisen als Rostschutz und schlechter Wärmeleiter 142.

- Neue —massen: Kall's Untergrund für Oelfarben—. Rodyk's Herstellung eines Schutz-es gegen die Einflüsse von Seewasser, Dämpfen u. dgl. E. Heim's Stiefelwichse. Glafey's Herstellung wasserundurchlässiger säurefreier Wichsen und Polituren für Leder, Holz, Stein und Metall 144.

Antimon. S. Bronze 395.

Appretur. C. Weisbach's Kluppe zum Festhalten von Geweben \*140.

— F. Gebauer's Neuerung an Dublirmaschinen für Gewebe aller Art \* 159. — Pollet's Verfahren zur Herstellung gemusterter Gewebe 190.

- Hoyle und Rotheray's Spulmaschine mit Lüstrirvorrichtung \* 292.

– Sarfert und Vollert's Centrifugalwaschmaschine für Gewebe u. dgl. \* 354.

Weller's flammensichere Isolirgurten 475.

Arbeitsmesser. Chuwab's dynamometrische Kupplung \* 484. Asbest. O. Berg's —filz als Umhüllungsmaterial 43. [Ricciardi 523. Zusammensetzung vulkanischer -n vom Aetna und Vesuv; von Asphalt. E. Dietrich's Stampfmaschine für —pflaster \* 319. **Atmosphäre.** S. Luft 96, 210, 452. **Ausdehnung.** S. Röhre \* 54.

# В.

Balanciermaschine. S. Motor \* 477.

Bambus. Zusammensetzung der Potasche aus -- rohr; von Romanis 270. Barium. Meschtschersky's Trennung des —s von Strontium und Calcium 271. B. Lach's Herstellung von Chlor— 476.

Baumwolle. Dederick's Ballenpresse für — u. dgl. \* 317. Beleuchtung. Elektrische — in dem Kohlenbergwerk "Earnock-Grube" 93.

- Elektrische Straßen- in New-York nach Edison's System 94. Zur Kenntnifs der Albocarbonbrenner; von R\u00e4dorff 131.

- Ueber die Kosten der elektrischen —: Personenhalle des schlesischen Bahnhofes in Berlin. South Kensington Museum in London. Oeffentliche — in - Elektrische Hafen- in Bordeaux 191. [Norwich 184.

— Englische Regeln zur Verhütung von Feuersgefahr bei elektrischer — 255.

Edmunds' Sicherheitspfropfen f
ür Gl
ühlicht
\* 375.

- Kosten und Vorzüge der elektrischen Zimmer-; von Crookes n. A. 474. Zur Frage der allgemeinen Anwendung der elektrischen Glühlicht—; von Edison, C. W. Siemens, J. Hopkinson, R. Crompton und E. Johnson 521.

- S. Dampfkessel \* 52. Elektrische — s. Kohle 435. Lampe 140.

Bergbau. Elektrisches Licht in dem Kohlenbergwerk "Earnock-Grube" 93.

S. Dynamit. Förderung.

Beton. S. Cement 499. Biegemaschine. Scriven's Kesselblech -- 519.

Bier. Ueber schwedischen Hopfen; von Braungart 96.

— Galland's Bereitung von Maische für —brauereien \* 116.

- l. Hoff's Herstellung von Malzextract aus Malzgelée 143.

- Zur Kenntnifs der Brauereiwasser: Zusammensetzung des zu Pilsener -[470. verwendeten Quellwassers; von Stolba 232. - Die Bestimmung des Alkoholgehaltes gegohrener Flüssigkeiten; von Holzner

- Analyse einiger deutschen Porter- oder Gesundheits-e; von Geißler 476.

Blau. S. Färberei 266. 302. Farbstoff 137. Zeugdruck 267. 302.

Blech. M. Fontaine's Lochvorrichtung für Centrifugen-e \* 252.

- Sherwin's kleine -schere für kräftige Schnitte 473.

— Seriven's Kessel—Biegemaschine 519. [—; von M. Bamberger 35. Blei. Zur Kenntnifs der Wirkung des Cementes auf Wasserleitungsröhren aus

- Krutwig's Bestimmung des Silbers in -erzen 95.

- Dérer's Fortschauflungsofen für -geschicke \* und Vorrichtung zur Flug-

staubablagerung von M. Freudenberg \* 333.

— Ueber die Herstellung und Verarbeitung von —: Die —gewinnung im Eisenhochofen und im Cupolofen; von Willinger. Ueber die Structur und Zusammensetzung der Freiberger —schlacken; von Stelzner und Schertel. Verfahren zur Entkupferung des Werk—es durch Saigerung auf den Freiberger Hüttenw.; von Schertel. Raffiniren des —es in Przibram; v. Excli 421.

- Keith's Verf. zum elektrolytischen Entsilbern des Werk-es; von Hampe 515.

Bleichen. C. A. Martin's gernchlose Chlorbleiche 46.

— Ueber das — mit Schwefligsäure; von Moyret 183.

 Ueber einen Unfall beim —: Kalkflecken in einer mit Dampffarben bedruckten Waare; von Lauber und Maslowski 267. [524.

Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus Wasser in Bleichereien
 Bohrapparat. J. Baeuerle's Naben— mit Handbetrieb für Holzräder \* 248.
 Bohrer. P. Lorenzen's Centrum— mit losem Messer \*. Gladwin's Holz— \*. Herké's — hülsen zur beliebigen Einstellung der Bohrtiefe \*. Emde's Einspann-

vorriehtung der — in Bohrkurbeln \* 12.

— Chr. Lenz's Herstellung von Spiral—n \* 490.

- Dunaj's Schwellen- \* 524.

Bolzen. E. Brauer's federnde -sicherung \* 405.

Branntwein. S. Spiritus.

Brauerei. S. Bier.

Bremse. Atkinson und Phillipson's Wagen- \* 442.

- S. Eisenbahn 394.

Brenner. S. Leuchtgas 131.

Brennstoff. F. Bode's Ansnützung der —e durch Zimmeröfen \* 31. 81.

- S. Dampfkessel 357. 397. 437. Feueranzünder. Kohle.

Brom. Zur Bestimmung von Chlor, — und Jod; von Vortmann 436.

Bronze. Die Hart— der alten Völker; von Reyer 45.

Ueber Patinabildung; von Rud. Weber 86. 125. 176. 256.
Vivian's -mischung für Lagermetall o. dgl. 395.

— Phosphor— s. Festigkeit \* 64.

Brunnen. Glaser's Rohr— \* 56.

— S. Spring—\*247. [mann 190.]

Buchdruck. Statistik der — erkunst in Deutschland und Oesterreich; von Faul-

Buche. —nholz s. Theer 91.

Buffer. Heydrich's Sicherheits— für Eisenbahnfahrzeuge \* 489.

# $\mathbf{C}$

Caffeïn. Zusammensetzung der Kolanus; von Schlagdenhausen 396.
Calcium. Trennung des Bariums von Strontium und —; von Meschtschersky 271.
Carbonisiren. Pollet's Verfahren zur Herstellung gemusterter Gewebe 190.
Cement. Zur Kenntnis der Wirkung des —es auf Wasserleitungsröhren aus

Blei; von M. Bamberger 35.

- Thieben's Herstellung von Schreibtafeln aus Magnesia- 355.

Ueber — und dessen Verwendung? Verhandlungen des Vereins deutscher —fabrikanten: Ueber Einführung der Werthziffer bei Submissionen; von H. Delbrück, Lossins, R. Dyckerhoff und Bernoully. Die Versendung des —es in Säcken und Bezeichnung "Faß" statt "Tonne"; von G. Dyckerhoff. Ueber Zerkleinerung des —es mittels Walzen; von R. Dyckerhoff, Heyn, Delbrück, Kaemp. Neue Siebeinrichtungen für —; von Bernoully, Prüssing und Delbrück. Die russischen Normen; von Böhme. Finfluß der Menge des Wasserzusatzes bei Ermittelung der Bindezeit des —es; von Heintzel,

Delbrück, Bernoully, Dyckerhoff und Herzog. Ueber Anfertigung der Normenproben; von Bernoully, Erdmenger, R. Dyckerhoff und Delbrück. Ueber das Brennen von -; von Tomei. Vortheilhafte Verwendung und Verarbeitung des Portland-es zu Mörtel und Beton; von R. Dyckerhoff. Beobachtungen über Witterungseintlüsse auf die Mörtel; von Dyckerhoff Centrifuge. S. Lochmaschine \* 252. [und Hauenschild 381. 456. 499.

Centrirapparat. R. Jones' Centrirkörner für dünne Wellen o. dgl. \* 140. Centrumbohrer. S. Bohrer \* 12.

Chinin. Maumené's synthetische Darstellung des —s 270.

Biel's Verfahren zur Gehaltsbestimmung von Chinarinde 396.

Chlor. Weldon's Verfahren und Apparat zur Darstellung von — \* 24.
C. A. Martin's geruchfreie — bleiche 46.
Zur Bestimmung von —, Brom und Jod; von Vortmann 436.

-strontium s. Zucker 395.

Chlorbarium. B. Lach's Herstellung von — 476. Chloroform. S. Methylen 523.

Condensator. S. Dampimaschine 268. —luftpumpe s. Dampimaschine \* 97.

Conserviren. G. Walter's Apparat zum — der Schlempe \*380.

S. Gummi 231. Thee 476.

Cupolofen. G. Ibrügger's — \* 14.

- S. Blei 421.

Cyan. Günzburg und Tcherniac's Verfahren und Apparate zur synthetischen Darstellung von Schwefel-- und Ferro-verbindungen \* 214.

# D.

**Dach.** —ziegel s. Thon 355.

Dampfkessel. Halpin's Speisung der Schiffs- mittels Syphon \* 7.

Adams' Sicherheitspfropfen für — \* 8.

- Morgan's Abdichtung von Rauchröhren unter Dampfdruck \* 52.

- Schlag und Berend's leuchtender Schwimmer für Wasserstandsgläser \* 52.

- Wischeropp's Siederohr-Dichtapparat \* 53.

- Empson's - mit gewellten Siederöhren und Herstellung derselben \* 53.

— Bechem's selbstthätiger Druckregulator für — \* 55.

- Knölke's Flachkeil zur Dichtung von Rissen in Kesselwänden \* 93.

- Dahlmann's Vorrichtung zum selbstthätigen Löschen des Kesselfeuers bei Cadiat's Röhren- \* 202. [Wassermangel \* 99. - D. Lawson's Vorrichtung zur Verhütung von -explosionen \* 203.

J. Turner's Röhrenstopfer für Locomotiven o. dgl. \* 206.

— Elsworthy's Strohfenerung für Locomobilen \* 317.

- Ueber die Beurtheilung von -feuerungen; von Ferd. Fischer 357. 397. 437.

— Ellis' Wasserstandszeiger für — \* 368.

— Weir's Vorrichtung zur Untersuchung von — Speisewasser \* 486.

- Thieme's elektrische Sicherheitsvorrichtung für - \* 487.

— Ueber —explosionen; von Obé, Pierre u. A. 517.

- S. Blechbiegemaschine 519. Dampfleitung. Dampfmaschine \*277. \*313. Manometer. Schornstein 188. 354.

Dampfleitung. O. Berg's Asbestfilz als Umhüllungsmaterial 43.

- Bechem's Druckregulator für -en \* 55.

- Neuerungen an Condensationswasser-Ableitern; von G. Kuntze \*, R. Winkel \*, Rob. Meyer\*, Egerle\*, L. Reuter\*, H. Lancaster\*, Zander\*, Nacke\*, E. Briart\*, Niewerth\*, Flottmann\*, Guillaume und F. Arnold \* 147. 199.

- W. Ritter's Druckregulir- und Absperrventil mit Plattenfedern \* 230.

- Schäffer und Budenberg's Neuerung an Reducirventilen \* 404.

 S. Röhre \* 54. \* 139. Schalldämpfer 473.
 Dampfmaschine. Neuerungen an auslösenden Ventilstenerungen; von Thesing \*, Asche \*, Küchen \*, H. Fliegel \*, Buschmann \*, Lappe \*, der Kölnischen Maschinenbau-Actiengesellschaft \*, Decker \*, Hansen \*, E. Daelen \*, Teich-- Vivian's Dampfpumpe von Mackenzie \* 6. [mann \* 2. 49. Dampfmaschine. Neuerungen an Condensator-Luftpumpen: von Horn\*. Ilar-- W. Hughes' entlasteter Schieber \* 99. [tung \*, C. Brown \*, Mestern \* 97.

- Hanna's Neuerungen an Dampfcylindern für Dampfpumpen \* 151.

- Budington's Ringschiebersteuerung für -n \* 201. - Holtschmit's Schmierapparat für Dampfeylinder \* 202.

- Künstlicher Luftwechsel bei Condensationsmaschinen; von Wellner 268.

 Neuerungen an Klein-n, welche mit einem Dampferzeuger verbunden sind;
 von W. v. Pittler \*, P. Schultze \*, A. Musmann \*, O. Lilienthal \*, Hathorn und Davey \* 277. 313.

- Ueber Salzablagerungen in Cylindern von Schiffs-n; von Marielle 281.

- R. Cowper's Untersuchung eines Absatzes aus dem Condensator des Schiffes "Spartan" 310.

- G. Kuhn's Maschinenanlage des Wasserwerkes Darmstadt; von A. Huber 350. - Neuerungen an zwangläufigen Ventilsteuerungen; von Lüders\*. Collmann\*, Hartung\*, der Maschinenfabrik "Cyclop"\*, Kliebisch\*, der Sächsischen Maschinenfabrik\*, O. Köchy\*, Riedinger\*, der Maschinenfabrik "Cyclop"

(Mehlis und Behrens) \*. Knüttel \*, Kuchenbecker \* 362. 401. 439. - Schober und Letsche's Schmierapparat für Dampfkolben \* 474.

S. Motor \* 477. Regulator \* 237.

Dampfpumpe. S. Pumpe \* 6. \* 151. Decke. Seb. Müller's Thonrobreeflecht zur Befestigung von -nputz 474.

Dichtapparat. Wischeropp's Siederohr-- \* 53.

Dichte. S. Zucker 345.

Dichtung. W. Daniels' Sicherheits-sring für Dampf- und Heißluftröhren \* 139.

- Budde und Goehde's - für Muffenrohre \* 406.

Dolomit. Braconnier's Herstellung fenerfester Massen aus - 356.

- S. Magnesium 312.

**Draht.** Neuerungen in der —erzeugung: Erkenzweig's —walzwerk \*. G. Hardt's konische -walzen \*. J. Sykes' Erdölgasheizung zum Glühen, Härten und Anlassen von dünnem — z. B. Kratzen — G. Voigt's Abdichtung. um ohne Flüssigkeitsverluste durch die Beiz-. Schmier- oder Kühlbäder zu - S. Seil 308. Phosphorbronze— s. Festigkeit \* 64. führen 249.

Drehbank. A. Wenzel's und H. Hoff's Neuerungen an Vielkantdrehbänken 56.

— Große — der Chemnitzer Werkzeugmaschinenf., vorm. Zimmermann 309. Dublirmaschine. F. Gebauer's Neuerung an -n für Gewebe aller Art \* 159. Dünger. Ueber die Freiburger Poudrette; von Nefsler 191.

- Herstellung von Salpeter aus Osmosewasser 192. - Zur Herstellung von -: E. Koch's Mittel für Rebstockwurzeln, zum Kalken von Getreide und zum Tödten von Insekten, sowie Th. Richters Behandlung Stickstoff haltiger Abfälle mit verdünnter Schwefelsäure 355.

- Verwendung der beim basischen Entphosphorungsverfahren fallenden Schlacke

in der Landwirthschaft 513.

Dynamit. Ueber die Analyse von -en; von Lunge 171. Dynamomaschine. Neuerungen an -n \* 283. (S. Elektricität.) Dynamometer. Chuwab's dynamometrische Kupplung \* 484.

# E.

Eis. S. Kühlung 270.

Eisen. G. Ibrügger's Cupolofen \* 14. - F. Krupp's Verfahren zur Herstellung dichter Güsse \* 20.

- Die direkte -erzeugung in Amerika; von der Siemens-Anderson-Steel-Com-- Herstellung basischer Ofenfutter; von Kutscha. Oelwein. P. v. Mertens und Bollinger 94.

- Crawford's Verfahren zur Herstellung eines an Silicum reichen Roh-s 142. — R. v. Petersen's Anstrich für — als Rostschutz und schlechter Wärmeleiter 142.

- A. Elbers' Verfahren zum Giefsen von Hochofenschlacke \* 161.

- Neuerungen an Winderhitzungsapparaten: Verbesserungen an Whitwell-Apparaten; von der Firma Th. Whitwell. H. Massicks und W. Crooke \*. Fußkastenapparat von der Gleiwitzer Hütte \* 161.

Eisen. Rückstauklappe zur Verhütung der Explosionen in Windleitungsröhren

- Ueber die Tragfähigkeit genieteter Stahlträger; von Encke 189. - Verf. zum Härten des Stahles durch Druck; von Clémandot und Lan 218. - Bower's Ofen zur Erzeugung einer Rostschutzdecke auf - und Stahl \* 292.

— Ledebur's Bestimmung von Sauerstoff und Kohlenstoff im — 293.

— Ueber die Zerstörung des —s durch Wasser: R. Cowper's Untersuchung eines Absatzes aus dem Condensator des Schiffes "Spartan" und Farquharson's Prüfung der Einwirkung von Salzwasser auf - und Stahl 310.

- Ueber die Normen zur Beurtheilung von - und Stahl; von F. Müller und

R. v. Stockert \* 321.

– Generalversammlung des Vereins deutscher —hüttenleute: Zur Statistik der Roh—-Erzeugung; von Schlink. Zur Lage der deutschen Gießerei-Roh—-Erzeugung; von Limbor. Analyse von Gichtstaub aus einem Whitwell-Apparat. Analysen von Schlacken bei Gießerei-Roh-betrieb. Roh-marken für Herstellung von Puddel-; von Tiemann. Analysen von Puddel-Roh—sorten 392.

- G. Dick's Herstellung Phosphor und - enthaltender Legirungen 395.

- Verwendung der beim basischen Entphosphorungsverfahren fallenden Schlacke in der Landwirthschaft 513.

— Semper und Fahlberg's Abscheidung von — aus Salzlösungen 524.

- Absondering von -theilchen aus Thon, Papierstoff o. dgl. s. Magnetismus Eisenbahn. Elektrische - in Holland 44. [230, 521, - Ucber Abt's combinirtes Tractionssystem für Industrie- und Secundarbahnen

mit steilen Rampen; von Paulus \* 59. von J. Weidtmann \* 207. — Oestreich's Gasfeuer zum Auf- und Abziehen der Radreifen von —fahrzeugen;

- J. Heilmann's -wagenbremse ohne Benutzung der Radreifen 394.

- Beschreibung eines Heizofens für -wagen; von Stösger \* 408.

- Heydrich's Sicherheitsbuffer für —fahrzeuge \* 489.

- Herstellung der -wagenräder aus Papier in Nordamerika 520.

- Dunaj's Schwellenbohrer \* 524.

S. Strafsenbahn.

Elasticität. S. Papier \* 368.

Elektricität. Elektrisches Licht in dem Kohlenbergwerk "Earnock-Grube" 93. - Elektrische Strafsenbeleuchtung in New-York nach Edison's System 94.

- Ueber die — der Flamme; von Elster und H. Geitel 94.

— Naudin und J. Schneider's Reinigung des Spiritus mittels — \* 120.

- Die Lampen für getheiltes elektrisches Licht auf der Pariser Ausstellung 1881; von O. Fröhlich 140. W. Siemens 191. - Einflufs des elektrischen Lichtes auf das Wachsthum der Pflanzen; von C.

— Ueber Arbeitsübertragung durch —; von Deprez und G. Schmidt 193. 223. 273.

- Pilliduyt's Anwendung der - in der Porzellanfabrikation 230. - Englische Regeln zur Verhütung von Feuersgefahr bei elektrischer Beleuch-

- Neuerungen an dynamo-elektrischen Maschinen; von Gülcher, Bürgin \*, Fein \*, Fitzgerald \*, Jürgensen, Brush \*, E. Weston \*, A. de Méritens \*, Ball, Maxim, Edison, Zipernowsky, Griscom, Landenberger, Niaudet und Reynier, Elmore, Scharnweber, Siemens und Halske, Seeley\*, Syrutschöck, Masson und Durand \* 283.

- Edmunds' Sicherheitspfropfen für Glühlichtbeleuchtung \* 375.

- Jacquelain's Herstellung reiner Kohle für elektrische Beleuchtung 435.

- Létrange's Herstellung von Zink mittels - \* 455. — Kosten und Vorzüge der elektrischen Zimmerbeleuchtung; von Crookes u. A.

Zur Frage der allgemeineren Anwendung der Glühlicht-Beleuchtung; von Edison, C. W. Siemens, J. Hopkinson, R. Crompton und E. Johnson 521.
S. Beleuchtung 184, 191. Dampfkessel \* 487. Eisenbahn 44. Thermometer

412. Uhr \* 22. \* 213. 327. \* 449. Wasserstandszeiger \* 107. 192.

Elektrolyse. A. Classen's elektrolytische Fällung von Metallen 45. [225.]- Neue Anwendung der - in der Färberei und Druckerei; von Goppelsroeder

Létrange's Herstellung von Zink mittels — \* 455.

- Wollheim's Gewinnung von reinen Aetzalkalien mittels - \* 511.

- Keith's Verf. zum elektrolytischen Entsilbern des Werkbleies; von Hampe

Element. S. Metall 96.

Ellipsograph. Bigge's sogen. Ellipsenzirkel \* 253.

Elution. S. Abfalle \* 413.

Erdöl. Ueber die Untersuchung von -: O Braun's verbesserter Taucher \*. Amtliche Einführung des Abel'schen - prüfers im Deutschen Reich\*. Ueber den Entflammungspunkt; von Engler. Semmler's Apparat zur gefahrlosen Untersuchung von - auf seine Entzündlichkeit \* 165.

- Schöttler's Bremsversuche mit einer -kraftmaschine 518.

- S. Härten 250.

Erz. S. Blei 95. [des -s 28]Essig. F. Michaelis' Eintauch-bilder " und Buck's Apparat zum Concentriren

Etiquette. Campe's Kleister zum Aufkleben der —n auf Flaschen 523. Explosion. D. Lawson's Vorrichtung zur Verhütung von Dampfkessel—en \*203.

- Ueber Dampfkessel-en; von Obé, Pierre u. A. 517.

- S. Windleitung \* 164.

# F.

Fallhammer. B. und S. Massey's Frictions- und Cuthbert's - \* 493.

Falzziegel. W. Ludowici's - \* 309.

Farbe. Herstellung einer guten billigen Schreibtinte 475.

S. Anstrich 144. [Goppelsroeder 225. Färberei. Neue Anwendung der Elektrolyse in der - und Druckerei; von Beiträge zur Indigo-: Beschreibung des Verfahrens in Pondichery; von

V. Lehr. Ribbert's Verfahren zum Drucken mit natürlichem Indigo 266.

Hofmeier's Albuminersatz in der — 271.

- Ueber die Anwendung von Baeyer's künstlichem Indigo; von H. Schmid 302. Schädliche Wirkung eines Kupfer haltigen Oeles in der Türkischroth—; von

 S. Farbstoff 356. Schaal 516. Farbholz. S. Farbstoff 272.

Raute; von P. Förster 48. Farbstoff. Ueber die -e der chinesischen Gelbbeeren, der Kapern und der

— Die gelben —e der Galangawurzel; von E. Jahns 48.

- Ueber Indigo-e: Ueber die Verbindungen der Indigogruppe von A. Baeyer und Darstellung des künstlichen Indigos von der Badischen Anilin- und - Röfsler's Fabrik zur Herstellung von Farbholzextracten 272. [Sodafabrik 137.

- A. Müller-Jacobs' Herstellung türkischrother Farblacke und Farbpulver aus Alizarin 356.

Ueber die Abhängigkeit des Wassergehaltes der -stoffe von dem Fenchtigkeitsgehalte der Atmosphäre; von E. Müller 210.

S. Presse \* 317.

Federhammer. Angström's — \* 492. Ferrocyan. S. Cyan \* 214.

Festigkeit. Ueber neuere Materialprüfungsmaschinen; Maschine für Zerreifs., Zerdrückungs- und Biegungsproben von der Elsässischen Maschinenbau-Gesellschaft in Grafenstaden\*. Zerreifsmaschinen mit Registrirapparat von Pohlmeyer \* und Stummer v. Traunfels \* 16.

von Fikentscher'schen Steinzeugröhren 44.

- Untersuchungen über das Verhalten des Phosphorbronzedrahtes bei der Beanspruchung durch Zugkräfte; von Hugo Fischer \* 64.

- Ueber die Tragfähigkeit genieteter Stahlträger; von Encke 189.

- Ueber Dauer und — der Schachtseile und über Seilkosten; von Wenderoth und F. Baumann 308.

- Ueber die Normen zur Beurtheilung von Eisen und Stahl: Wird die Zähigkeit durch die Dehnung oder durch die Lokalcontraction eines zerrissenen Probestabes gemessen; von F. Müller und R. v. Stockert \* 321.
- Einfluss der Fenchtigkeit auf die —seigenschaften des spanischen Rohres; - Ueber die Elasticität des Papieres; von Hartig \* 368. [von Hugo Fischer 325.

Ueber die —seigenschaften von Tauwerk; von Hartig 494.
 Fett. J. David's Bestimmung des Glycerins in —en 270.

- Beiträge zur Untersuchung der -e; von H. de Schepper und A. Geitel \* 295.

Fett. Ueber die Destillation roher -- säuren; von Cahours und Demarçay 312. -- Huët's Gewinnung von Speise- und Leim aus Schlachthausabfällen 524.

Feuchtigkeit. S. Wasser 210. 325. 452.

Feueranzunder. Häfner's Herstellung von -n 475.

Feuerlöschwesen. Ueber Flammenschutzmittel; von Ferd. Fischer 36.

Parmelle's selbstthätiger Feuerlöschapparat 140.
Egger's selbstthätiger Feuermelder für Wien 410.

Feuerung. Anwendung von Hohlziegeln zum Aussetzen der Regeneratoren;

von der Salgo-Tarjaner Eisenraffinerie-Gesellschaft 45.

 Neuerungen an —sanlagen: —sroste von Nikiforoff\*, E. A. Schott\*, Alves,
 Eisenwerk Aetna\*, Schmitz\*, Jauner, Huntley, G. E. Wolff\*, H. Heine, Wackernie\*. Newton's Apparat zum Einblasen der Kohlen\*. Apparate zum Vorschieben der Kohlen mittels Kolben von Brück und Lürmann\*, durch Kippen der Kohlenmulde von H. Göbel. Kölling und Goujet's Rost mit mechanischer Beschickung.\* Dekkert's und Ch. William's Vorwärmung der Verbrennungsluft. J. K. Martin's Reinigen der Feuergase mit Wasser. Niederberger's —sanlage für feuchte Holzabfälle und Sägespäne\*. C. W. Schumann und Küchler's Apparat zur Verbrennung von Theer\*. Einblasen flüssiger Brennstoffe in die —en; von Dickey und Litchfield. Vorrichtungen zur Rauchverbrennung von Juilliard\*, Orvis, C. Dahlmann\*, Röber\*, Th. Bauer\*. F. A. Schulz's Gas-76.

- Elsworthy's Stroh- für Locomobilen \* 317.

- Ueber die Beurtheilung von Dampfkessel-en; von Ferd. Fischer 357. 397. - Häfner's Herstellung von Feueranzundern 475. [437.

- Lunge's Bestimmung von Wasserstoff in Generatorgasen \* 512.

— S. Dampfkessel \* 99. Schornstein.

Filter. Hövelmann's \* bez. Schütz und Hertel's -pressen 112. 190.

— J. Hyatt's — für Wasser \* 291.

- Kies- s. Zucker 264,

Flamme. Ueber die Elektricität der -; von Elster und H. Geitel 94.

Flammenschutz. Ueber -mittel; von Ferd. Fischer 36.

Weller's flammensichere Isolirgurten 475.

Flasche. S. Etiquette 523.

Flechterei. S. Rohr 325. [des Genusses von krankem Kalb— 46. Fleisch. Schlechtes -: Ueber das amerikanische Büchsen- und die Folgen

S. Fett 524.

Förderung. Henin's Fördervorrichtung \* 208.

Ueber Dauer und Festigkeit der Schachtseile und über Seilkosten; von Wenderoth und F. Baumann 308. Fräsmaschine. Frobeen's - zum Abschlichten gepresster Schraubenmuttern

Furnür. S. Schachtel \* 13.

Gährung. Ueber den Einfluss des Invertins auf die Ver- von Rohrzucker; von -- Nibelius' Apparat zur Best. der Gährkraft von Prefshefe \* 119. [E. Bauer 47. Galanga. S. Farbstoff 48.

Galvanoplastik. A. Classen's elektrolytische Fällung von Metallen 45.

Gas. S. Rauch 334. Gas. S. Rauch 334. [bahnfahrzeugen; von J. Weidtmann \* 207. Gasfeuer. Oestreich's — zum Auf- und Abziehen der Radreifen von Eisen-Gasfeuerung. Lunge's Bestimmung von Wasserstoff in Generatorgasen \* 512. S. Feuerung 45. \* 80. Hüttenwesen \* 453.

Gasmotor. Weißenbach's Schalldämpfer für en 473. Gebläse. Zur Geschichte der Centrifugal— und Pumpen; von H. Fritz \* 145. - Dinnendahl's Neuerung an Luftcompressoren \* 488.

S. Motor \* 477.

Gelb. S. Farbstoff 48. —beere s. Farbstoff 48.

Geschwindigkeit. Em. Schneider's -smesser für rotirende Maschinentheile \*19. Gespinnstfaser. S. Ananas \* 18.

Getreide. S. Dünger 355.

Gewebe. Sarfert und Vollert's Centrifugalwaschmaschine für - u. dgl. # 354. Gichtstaub. S. Hochofen 393.

Giefserei. G. Ibrügger's Cupolofen \* 14.

- F. Krupp's Verfahren zur Herstellung dichter Güsse \* 20.

— Zur Lage der deutschen —- Roheisen-Erzeugung; von Limbor 392.

Analysen von Schlacken bei — Roheisenbetrieb 393.

- S. Patina 86. Tiegel 356.

Glas. Motte's Nutzbarmachung des Schleifsandes in Spiegel-fabriken 44. - G. Rupprecht's Herstellung eines widerstandstähigen Grundes für -verzie-

- S. Etiquette 523. Glycerin. Dalton's Gew. von — aus den Unterlangen der Seifenfabrikation 192.

J. David's Bestimmung des -s in Fetten 270.

Gold. Ueber Gutzkow's Verfahren der —scheidung und Plattner's —extractions-

prozefs in Californien; von Egleston 338.

Greene's Darstellung von Chlor-\* und W. Davis' Fällung desselben mittels Kohle. Wirkung von Holzkohle auf —chloridlösung; von G. König 340. Graphit. —tiegel von den Hainsberger Thonwaarenwerken 356.

Grube. Kohlen- s. Beleuchtung 93.

Gummi. E. Johanson's Aufbewahrung von Kautschukgegenständen 231.

- Zusammensetzung der Blätter des Kautschukbaumes (Ficus elastica); von - Kreusler's Verfahren zum Paraffiniren von Kautschukwaaren 312. [Sacc 311.

— Clouth's Doppelösenschrauben für —treibseile \* 485.

# Н.

Hammer. Neuerungen an Feder- und Fallhämmern: C. Angström's Feder-\*. B. und S. Massey's Frictionsfall—\* und Cuthbert's Fall—\* 492.

Härten. Verf. zum — des Stahles durch Druck; von Clémandot u. Lan 218. - J. Sykes' Erdölofen zum - von Kratzendraht o. dgl. 250.

Hanswirthschaft. Mandel \* 93. Spaltapparat \* 44.

Hebezeug. W. Brewer's Rolle für -e \* 9.

– Ardelt's Neuerung an Kettenrollen für —e \* 484. J. Taylor's Reibungskupplung für Schiffswinden \* 489.

Hefe. Nibelius' Apparat zur Bestimmung der Gährkraft von Press- \* 119. — S. Gährung 47. Spiritus 380.

Heizung. F. Bode's Ausnützung der Brennstoffe durch Zimmeröfen \* 31. 81. — Boyle's und Schönheyder's Verwendung des Leuchtgases zu —s- und Lüftungs-- Ueber L. Hauber's Luft-; von G. Schmidt 306.

- Beschreibung eines Heizofens für Eisenbahnwagen; von Stösger \* 408.

S. Röhre \* 54.

**Heu.** Dederick's Ballenpresse für —, Stroh u. dgl. \* 317.

Hobel. Bastian's Schlicht- und Schropp— \* 12.

Hobelmaschine. F. und J. Butterfield's Metall- 189. Schutzvorrichtungen f
ür Holz—n; von A. Grofs und Frank \*491. [apparat 393. Hochofen. Analyse von Gichtstanb aus einem Whitwell'schen Winderhitzungs-S. Blei 421. Schlacke \* 161. Winderhitzung s. Eisen \* 161.

Holländer. Kraftbedarf der Ganzzeug— 310.

Holz. A. Fuchs' Klein—spalter \* 44.

- Kreosot aus Buchen-theer; von Hartmann und Hauers 91. — A. Parkes' Herstellung von Gegenständen aus Zellstoff 141.

S. Politur 144. —kohle s. Gold 340. Sägespäne s. Presse \* 108.
Holzbearbeitung. J. Schuberth's Herstellung von Furnürschachteln \* 13.
A. Wenzel's und H. Hoff's Neuerungen an Vielkantdrehbänken \* 56.

- Ficker's und Gropp's Neuerungen an Korkschneidmaschinen \* 58. — J. Baeuerle's Nabenbohrapparat mit Handbetrieb für Holzräder \* 248.

- Schutzvorrichtungen für Hobelmaschinen; von A. Groß und J. Frank \* 491. [Wasser \* 60. Holzstoff. Kirchner's Trockenapparat für — \* 21. - Trambach's Holzschliffmaschine mit Anwendung von Dampf und heifsem

— Rasch und Kirchner's Herstellung von braunem und weißem — 520.

Hopfen. Ueber schwedischen —; von Braungart 96.

Ueber Neuerungen im -: Derer's Fortschanflungsofen für Hüttenwesen. Bleigeschicke \*. Vorrichtung zur Flugstaubablagerung der Gesellschaft des Emser Blei- und Silberwerkes; von M. Frendenberg \*. Griffith's Ranchcondensator\*. Die Kupferraffinerie in den Vereinigten Staaten und über Gutzkow's Verfahren der Goldscheidung in Californien; von Egleston\*. Plattner's Goldextractionsprozefs in Californien. W. Greene's Darstellung von Chlorgold\* und W. Davis' Fällung desselben mittels Kohle. Wirkung von Holzkohle auf Goldchloridlösung; von G. König. Verwendung der Gröbe-Lürmann'schen Generatoren für belgische Zinkdestilliröfen; von Lürmann\*. Merton's Verfahren zur Raffination von unreinem Zink\*. Létrange's Herstellung von Zink mittels Elektricität \* 333. 453.

- Ueber Herstellung und Verarbeitung von Blei; von Williger, Stelzner, Schertel [und Exeli 421. (S. Blei.)

Hygroskop. Mithoff's - zur Bestimmung der Luftfeuchtigkeit 452.

Indigo. S. Färberei 266. 302. Farbstoff 137. Invertin. S. Gährung 47.

## J.

Jod. Zur Bestimmung von Chlor, Brom und —; von Vortmann 436.

# K.

Kaffee. Zusammensetzung der Kolanufs; von Schlagdenhauffen 396.

Kalb. S. Fleisch 46. [Schönit 46.

Kalium. Borsche und Brünjes' Verfahren zur Trennung des Chlornatriums von Wibel's Verarbeitung der Stafsfurter Kalisalze 143.
S. Alkalien \* 508.

Kamin. S. Schornstein.

Kapern. S. Farbstoff 48.

Kartoffel. S. Spiritus 115. Kautschuk. S. Gummi 231. 311.

Keil. Knölke's Flach— zur Dichtung von Rissen in Kesselwänden \* 93. Kette. S. Rolle \* 484. Tauerei 229.

Kies. —filter s. Zucker 264. [mann \* 254.

Kippwagen. Neuerungen an Witzleben's -; von R. Leonhardt und Enge-Kleinmotor. Schöttler's Bremsversuche mit einer Erdölkraftmaschine 518.

S. Dampfmaschine \* 277. \* 313. Elektricität 276. Gasmotor.

Kleister. Campe's — zum Aufkleben der Etiquetten auf Glas 523.

Kohle. Maschinen zur Herstellung von Torf- und —nziegeln; von Geisenberger, Picard und Billan \* 108.

- Jacquelain's Herstellung reiner - für elektrische Beleuchtung 435.

- S. Feuerung \* 76. Holz-s. Gold 340. —ngrube s. Beleuchtung 93.

Kohlehydrat. Die -e des Fucus amylaceus; von Greenish 96.

Kohlensäure. -gehalt der atmosphärischen Luft; von Dumas und Rifsler 232.

Bernthsen's Herstellung von – für volumetrische Stickstoffbestim. 271.
Löslichkeit der – im Wasser unter hohem Druck; von Wroblewski 436.

Kohlenstoff. Atomgewicht des —es; von Roscoe 232.

Ledebur's Bestimmung von Sauerstoff und — im Eisen 293. Kolanufs. Zusammensetzung der —; von Schlagdenhauffen 396.

Kollergang. - für Papierfabrikation 520.

Korbflechterei. S. Rohr 325.

**Kork.** Ficker's und Gropp's Neuerungen an —schneidmaschinen \* 58.

Körner. R. Jones' Centrir- für dünne Wellen o. dgl. \* 140.

Kraftbedarf. S. Holländer 310. Temperaturen 270. Kühlung. Cailletet's Verwendung des Aethylens zur Erzeugung sehr niedriger - S. Dampfmaschine 268. Spiritus 280. \* 380.

Kupfer. Die -raffinerie in Nordamerika; von Egleston 334.

- Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus Salzlösungen 524.

S. Blei 421. Färberei 516.

**Kupplung.** Verity's bewegliche — für Schiffswellen \* 53.

- Chuwab's dynamometrische - \* 484. - S. Hebezeug \* 489. Schlauch \* 54. Seil \* 485. Kurbelwelle. Turton's -; von der Liverpool Forge Company \* 9.

Lager. Bentall's selbstschmierendes Wellen- \* 188.

Vivian's Bronzemischung f
ür — metall u. dgl. 395.

Reisert's —schmiervorrichtung f
ür dickfl
üssige Schmiere \* 520.

Lampe. Die -n für getheiltes elektrisches Licht auf der Pariser Ausstellung 1881; von O. Fröhlich 140.

Edmunds' Sicherheitspfropfen für Glühlicht—n \* 375.

Leder. S. Nähmaschine \* 443. Stiefelwichse 144.

Legirung. Die Hartbronze der alten Völker; von Reyer 45.
Ueber Patinabildung; von Rud. Weber 86. 125. 176. 256.

Herstellung von Metall-en: G. Dick's Herstellung Phosphor und Eisen enthaltender -en und Vivian's Bronzemischung 395.

Phosphorbronze s. Festigkeit \* 64.

Leim. Scheidemandel's —trockenapparat \* 21.

- Campe's Kleister zum Aufkleben der Etiquetten auf Glas 523.

- Huët's Gewinnung von Speisefett und — aus Schlachthausabfällen 524. Leuchtgas. F. Bolton und Wanklyn's Verfahren zur Ausscheidung des Ammo-

niaks aus dem -e und dessen Erprobung in München durch Bunte 40. Boyle's und Schönheyder's Verwendung des —es zu Heizungs- und Lüftungs-- Zur Kenntnifs der Albocarbonbrenner; von Rüdorff 131. [zwecken 42.

- Zur Verwerthung des Ammoniakwassers und des Steinkohlentheeres; von Lunge 512.

S. Gasteuer \* 207. Gasmotor 473.

[C. W. Siemens 191.

Licht. Einfluss des elektrischen -es auf das Wachsthum der Pflanzen; von Lochmaschine. M. Fontaine's — für Centrifugenbleche \* 252.

Locomobile. Elsworthy's Strohfeuerung für —n \* 317. Locomotive. Leistungsfähigkeit amerikanischer Locomotivfabriken 188.

J. Turner's Röhrenstopfer für —n o. dgl. \* 206.

Die 1000. — der Kraufs'schen Locomotivfabrik 354. Lohe. S. Presse 108.

Luft. Zur Untersuchung der atmosphärischen -; von H. Heine 96.

— Kohlensäuregehalt der atmosphärischen —; von Dumas und Rifsler 232.

Mithoff's Hygroskop zur Bestimmung der -feuchtigkeit 452.

— S. Faser 210. Gebläse \* 488. Heizung 306. Windleitung. —leitung s. Röhre Luftmaschine. S. Motor \* 477. [\* 54. \* 139.

Lüftung. S. Heizung 42.

# M.

Schlösing's Herstellung von Magnesia mittels Diffusion 476.

 S. Cement 355. [kation 230. Magnetismus. Pilliduyt's Anwendung von Magneten in der Porzellanfabri-Burnett's Eisenfänger für Papierstoffleitungen 521.

Mais. S. Spiritus 115.
Malz. L. Hoff's Herstellung von —extract aus —gelée 143.

Mandel. Hussong's -schneidmaschine \* 93.

Manometer. Rosenkranz's verbesserte Plattenfeder für — \* 404.

Maschinenelement. S. Bolzen. Kupplung. Röhre. Rolle. Seil. Welle. Materialprüfung. S. Festigkeit.

Dingler's polyt. Journal Bd. 245 Nr. 13, 4882/III

Meer. Elektrische Hafenbeleuchtung in Bordeaux 191.

- S. Schiff. Wasser 144, 281, 310.

Melasse. S. Zucker 46. \* 328. \* 413. 430. 465. 506.

Messinstrument. S. Geschwindigkeit \* 19. — Manometer.

Metall. Ueber die im Samarskit vorkommenden Erd-e; von Roscoe 96. S. Anstrich 142. 144. Bronze 45. Galvanoplastik 45. Metallbearbeitung. Windle's Walzwerk zur Herstellung von Ringen ohne

- Schroer's Spindelpresse für - \* 11.

- A. Haase's Herstellung von Wirknadeln 43.

— A. Classen's elektrolytische Fällung von Metallen 45.

- Schladitz's Polirmittel für Metalle 45.

- Empson's Herstellung gewellter Kesselsiederöhren \* 53. - R. Jones' Centrirkörner für dünne Wellen o. dgl. \* 140.

— F. und J. Butterfield's Metall-Hobelmaschine 189.

— Couppé's Maschine zum Schweifsen und Stauchen \* 206.

- Oestreich's Gasfeuer zum Auf- und Abziehen der Radreifen von Eisenbahnfahrzeugen; von J. Weidtmann \* 207.

— C. Hasenclever's Neuerung an horizontalen Mutterpressen 230.

- Neuerungen in der Drahterzeugung \* 249. (S. Draht.)

Cremidi's Nagelkopfpresse \* 251.

- Frobeen's Maschine zum Abschlichten geprefster Schraubenmuttern \* 251. — M. Fontaine's Lochvorrichtung für Centrifugenbleche \* 252.

- Große Drehbank der Chemnitzer Werkzeugmaschinenfabrik, vorm. Zimmer-— Sherwin's kleine Blechschere für kräftige Schnitte 473.

- Chr. Lenz's Herstellung von Spiralbohrern \* 490.

— Neuerungen an Feder- und Fallhämmern: C. Angström's Federhämmer \*. B. und S. Massey's Frictionsfallhammer \*. Cuthbert's Fallhammer \* 492. - Scriven's Kesselblech-Biegemaschine 519.

Methyl. S. Abfälle \* 413.

Г**523**.

Methylen. Traub's Untersuchung des englischen -chlorides von Robbinson Mikroskop. Martens' -stativ mit Kugelgelenken \* 372.

Milch. Ueber die Veränderungen des —caseïns; von Meißl 142. Mine. Hoefer's Beiträge zur Spreng- oder —utheorie; von G. Schmidt 1.

Mörtel. S. Cement 499.

Motor. G. Wellner's direktwirkende Balanciermaschinen für Wasser und Luft: Hydraulische —en oder Wasserkraftmaschinen mit offenen Zellen. Wasserhebmaschinen mit offenen Zellen. Wassergebläse mit offenen Zellen. Luftund Dampfkraftmaschinen mit offenen Zellen \* 477.

- S. Dampfmaschine. Erdöl—. Gas—. Klein—. Transmission 193, 233, 273.

Wasser-.

Mühle. Ueber Zerkleinerung des Cementes mittels Walzen 384.

Münze. Seyfs' rotirende Schabmaschine für Münzplatten; von C. v. Ernst \* 61.

Nadel. S. Wirk—43. Nagel. Cremidi's —kopfpresse \* 251.

Nähmaschine. Hurtu und Hautin's Pechfaden- mit Schiffchen \* 443.

Nahrungsmittel. S. Bier. Fleisch. Spiritus. Zucker.

Naphtalin. S. Leuchtgas 131.

Natrium. Borsche u. Brünjes' Verf. zur Trennung des Chlor-s von Schönit 46. S. Alkalien \* 508.

Oel. Schädliche Wirkung eines Kupfer haltigen —es in der Türkischrothfärberei; - —farbe s. Anstrich 144. Ofen. J. Sykes' Erdölgas— zum Härten von Kratzendraht u. dgl. 250.

- S. Cupol—. Gasfeuer \* 207. Heizung \* 408. Hoch—. Basische —futter s. Eisen 94. Zimmer— s. Heizung \* 31. 81.

Osmose. Herstellung von Salpeter aus -wasser 192.

S. Abfälle \* 413. Zucker \* 328.

Oxalsaure. V. Merz's Herstellung von — 312.

# Р.

Packpapier. S. Papier 520.

Papier. Kirchner's Trockenapparat für Holzstoff \* 21.

- Harvay's Herstellung von Paus— und Pausleinen 45. [Wasser \* 60. - 'Trambach's Holzschliffmaschine mit Anwendung von Dampf und heißem
- Ueber die Ursache der sauren Reaction mancher ---sorten; von Feichtinger 174.

- Kraftbedarf der Ganzzeugholländer 310.

- Ueber die Elasticität des —es; von Hartig \* 368.
- Rasch und Kirchner's Herstellung von braunem und weißem Holzstoff 520.

Herstellung der Eisenbahnwagenräder aus — in Nordamerika 520.

- Burnett's Eisenfänger in -stoffleitungen 521.

— Osmose— s. Zucker 328. Pappe. S. Papier 520.

Paraffin. Kreusler's Verfahren zum -iren von Kautschukwaaren 312.

Patina. Ueber -bildung; von Rud. Weber 86. 125. 176. 256.

Panspapier. S. Papier 45.

Pech. -faden s. Nähmaschine 443. [C. W. Siemens 191. Pflanze. Einfluss des elektrischen Lichtes auf das Wachsthum der -n; von

- Ueber die Bildung des Zuckers in den -n; von Perrey 311.

Pflasterung. E. Dietrich's Stampfmaschine für Asphalt— \* 319.

Philippium. Ueber die im Samarskit vorkommenden Erdmetalle; von Roscoe 96. Phosphor. G. Dick's Herstellung — und Eisen enthaltender Legirungen 395. - Verwendung der beim basischen Ent-ungsverfahren fallenden Schlacke in

- - bronzedraht s. Festigkeit \* 64. [der Landwirthschaft 513. Photographie. Villeroy und Boch's Uebertragung von Zeichnungen mittels Photoreliefplatten auf Thonmassen 356.

Piperin. Rügheimer's Darstellung von künstlichem — 270. Poliren. Schladitz's Polirmittel für Metalle 45.

Politur. Glafey's wasserdichte säurefreie -en für Holz, Stein und Metall 144.

Portlandcement. S. Cement 499.

Porzellan. S. Thon 230. Potasche. Zusammensetzung der — aus Bambusrohr; von Romanis 270.

Poudrette. S. Dünger 191.

Presse. Neuerungen an -n für Thon- und Kohlenziegel, für Lohe. Sägespäne,

Torf, Träberkuchen u. dgl. \* 108. (S. Thon.)

— Hövelmann's Filter— \* 112. Schütz und Hertel's Filter—n 190.

— Dederick's Ballen— für Heu, Stroh, Baumwolle u. dgl. \* 317.

- M. Hasse's Hydraulik-Excenter- \* 407.

S. Metallbearbeitung \* 11. 230. \* 251.

Prefshefe. S. Hefe \* 119. Propylen. Beilstein's Herstellung von — 270.

Puddeleisen. S. Schmiedeisen 393.

Pulsometer. Greeven's - \* 280.

Pumpe. Vivian's Dampf—; von Mackenzie \* 6. [Mestern \* 97. — Neuerungen an Condensator-Luft—n; von F. Horn \*, Hartung \*, C. Brown \*,

— Zur Geschichte der Centrifugal-Gebläse und —n; von H. Fritz \* 145.

— Hanna's Neuerungen an Dampfcylindern für Dampf-n \* 151.

- Greeven's Pulsometer \* 280.

- Dinnendahl's Neuerung an Luftcompressoren \* 488.

S. Motor \* 477.

Putzstein. C. Benneke's —e 474.

# R.

Räder. Oestreich's Gasfeuer zum Auf- und Abziehen der Radreifen von Eisenbahnfahrzeugen; von J. Weidtmann \* 207.

— J. Baeuerle's Nabenbohrapparat mit Handbetrieb für Holz— \* 248. — Herstellung der Eisenbahnwagen— aus Papier in Nordamerika 520.

Rauch. Griffith's —condensator für Hüttenwerke u. dgl. 334. — S. Schornstein. —verbrennung s. Feuerung \* 80.

Raute. S. Farbstoff 48.

**Rebstock.** S. Wein 312. 355.

Reducirventil. S. Dampfleitung \* 55. \* 230. \* 404.

Regulator. Neuerungen an —en für Schiffsmaschinen; von Hall (Westinghouse's Construction)\*, Gibson und Nicholson\*, J. Koch und Durham\*, Smith und Pickney \* 237.

- S. Reducirventil, Turbine 92, Wasserleitung \* 55. \* 246.

Rhodan. Ueber Herstellung von -aluminium; von Lauber und Haußmann 306. — H. Schwarz und Pojatzki's Herst. von Zündhölzern mittels —verbindungen 355.

- - kalium s. Cyan \* 214.

Riemen. Fr. zur Nedden und Teschendorf's -verbinder \* 434. Riementrieb. Dimensionirung der —e; von Pechan 100. 272.

— S. Seil \* 485. **Ring.** S. Walzwerk \* 10. [-es; von Hugo Fischer 325. Rohr. Einfluss der Feuchtigkeit auf die Festigkeitseigenschaften des spanischen

S. Bambus. Zucker 435.
Rohrbrunnen. Glaser's — \* 56

Röhre. Festigkeit von Fikentscher'schen Steinzeug-n 44.

- Empson's Herstellung gewellter Kesselsiede-n \* 53.

- R. Kuhn's Ausgleichungsvorrichtung für Rohrleitungen \* 54. - W. Daniels' Sicherheitsdichtungsring für Dampf- und Heifsluft-n \* 139.

- Budde und Goehde's Dichtung für Muffen-n \* 406.

— S. Blei 35. Dampfkessel \* 52 \* 53.

Rohrstopfer. S. Dampskessel \* 52 \* 206. Rolle. W. Brewer's — für Hebezeuge \* 9.

Ardelt's Neuerung an Ketten-n \* 484. Rost. Neuerungen an Feuerungs-en \* 76.

[leiter 142, Rostschutz. R. v. Petersen's Anstrich für Eisen als - und schlechter Wärme-- G. Bower's Ofen zur Erzeugung einer gegen Rost schützenden Decke auf Roth. S. Färberei 516. Farbstoff 356. [Eisen und Stahl \* 292. Rübe. S. Färberei 516. Farbstoff 356. [Eisen und Stahl \* 292. Rübe. Ueber die Vertheilung des Zuckers in der —; von G. Marek 345. Ruder. Figge, Köttgen und Wedekind's Gelenk— für Schiffe \* 152.

Saccharin. Zur Kenntniss der -e; von Kiliani und Cuisinier 191. Sack. Vogelgesang und Schmersow's -reinigungsmaschine \* 269.

- S. Cement 383.

—späne s. Presse 108.

Salpeter. Herstellung von — aus Osmosewasser 192. [niak 271. Salpetersäure. Guyard's Bestimmung der - und Salpetrigsäure als Ammo-Salpetrigsäure. W. Zorn's Herstellung von Unter-232.

S. Salpetersäure 271.

Salz. S. Wasser 281. 310.

Salzsäure. Ueber die Absorption flüchtiger Stoffe; von Schlösing 436. Samarskit. Ueber die im — vorkommenden Erdmetalle; von Roscoe 96. Sand. Motte's Nutzbarmachung des Schleif-es in Spiegelglasfabriken 44.

Sauerstoff. Ledebur's Bestimmung von — und Kohlenstoff im Eisen 293.

Schabmaschine. S. Münze \* 61.

Schachtel. J. Schuberth's Herstellung von Furnür—n \* 13.

Schachtofen. Tomei's - zum Brennen von Cement 499.

Schalldämpfer. Weißenbach's Ausblaseapparat zur Verminderung des Geräusches bei Gasmotoren 473.

Schere. Sherwins' kleine Blech - für kräftige Schnitte 473. Schieber. W. Hughes' entlasteter - für Dampfmaschinen \* 99.

- - steuerung s. Dampfmaschine \* 201. 350.

Schiff. Halpin's Speisung der -sdampfkessel mittels Syphon \* 7. - Verity's bewegliche Kupplung für -swellen \* 53.

- Rodyk's Schutzanstrich gegen die Einflüsse von Seewasser 144.

- Figge, Köttgen und Wedekind's Gelenkruder für -e \* 152. — Tauereibetrieb in Europa und Nordamerika 229.

Neuerungen an Regulatoren für —smaschinen \* 237. (S. Regulator.)
Ueber Neuerungen an —sschrauben; von Mittag: 1) Construction der Schraubenpropeller von Hallett, H. Jackson, G. Stevens und J. S. Smith, Gravier, H. Hirsch, Cuizinier, De Bay, Aeppli \*, Motte, Wrede, Maringer \*, Ward, W. Cooke und Mylchreest \*, J. Andrée, Grauel. 2) Lagerung der Schraube im —: P. Jacquel, Reichelt, Oram und P. Grove. 3) Steuerschrauben: H. Dietrich, Somzée, E. W. Mayer, Claussen \* 240.

Ueber Salzablagerungen in Cylindern von —smaschinen; von Marielle 281.
 R. Cowper's Untersuchung eines Absatzes aus dem Condensator des —es

- J. Laylor's Kelbungskupplung für —swinden \* 489. ["Spartan" 310. Schlacke. A. Elbers' Verfahren zum Gießen von Hochofen— \* 161.

- Verwendung der beim basischen Entphosphorungsverfahren fallenden - in [der Landwirthschaft 513. — S. Blei 421. Eisen 393.

Schlauch. P. Keil's -kupplung \* 54.

Schleifen. Schladitz's Polirmittel für Metalle 45.

C. Benneke's Putsteine 474.

S. Abfälle \* 413. Spiritus \* 380. Schlempe.

Schmelztiegel. S. Graphit 356. Schmiedeisen. Roheisenmarken für Herstellung von Puddeleisen u. Analysen von Puddel-Roheisensorten; von Tiemann 393.

Schmierapparat. Holtschmit's — für Dampfeylinder \* 202.

- Schober und Letsche's - für Dampfkolben \* 474.

- Reisert's Lagerschmiervorrichtung für dickflüssige Schmiere \* 520.

S. Lager \* 188.

Schneidkluppe. Bartosch's Stellvorrichtung für Gewinde-n \* 492.

Schneidmaschine. S. Kork \* 58. Mandel \* 93.

Schönit. S. Kalium 46.

Schornstein. Cordier's — auf der Elektricitätsausstellung zu Paris 188.

- Houzer's runder Kamin auf der Ausstellung zu Nürnberg 354.

Schraube. C. Hasenclever's Neuerung an horizontalen Mutterpressen 230.

— Ueber Neuerungen an Schiffs—n \* 240. (S. Schiff.)

- Frobeen's Maschine zum Abschlichten gepresster -nmuttern \* 251.

- Bartosch's Stellvorrichtung für Gewindeschneidkluppen \* 492.

Schreibtafel. Thieben's Herstellung von -n aus Magnesiacement 355.

Schuh. S. Nähmaschine \* 443. Stiefelwichse 144.

Schufswaffe. S. Visirapparat \* 106.

Schutz. S. Sicherheit.

Schwarz. S. Stiefelwichse 144. Tinte 475.

Schwefel. Zu Mond's -regeneration; von Schaeppi 341. \* 387.

Schwefelcyan. S. Cyan \* 214.

Schwefelsäure. Ueber Selen haltige Säuren; von Kieulen 231.

- Richters' Behandlung Stickstoff haltiger Abfälle mit verdünnter - 355.

- Ueber die Strömungen, denen das Gasgemenge in den Bleikammern unterworfen ist; von K. Abraham 416.

- Wachtel's Verwerthung der Stickstoffverbindungen aus -fabriken 517.

- S. Sulfat.

Schwefligsäure. Ueber das Bleichen mit -; von Moyret 183.

- Zur Reinigung der Rübensäfte mittels - und Kiesfiltration; von Reinecke, Stutzer, Drenckmann und Crahe 264.

Schweifsen. Couppé's Maschine zum — und Stauchen \* 206.

Schwellenbohrer. Dunaj's - für Eisenbahnzwecke \* 524.

See. S. Meer.

Seife. Dalton's Glyceringewinn aus den Unterlaugen der -nfabrikation 192. – P. Py's Bausteine aus Rückständen von der Kaustificirung der —nsiederlange 355.

Seil. Ueber Dauer und Festigkeit der Schacht-e und über -kosten; von

Wenderoth und F. Baumann 308.

- Clouth's Doppelösenschrauben für Gummitreib-e \* 485.

- Ueber die Festigkeitseigenschaften von Tauwerk; von Hartig 494.

- S. Tauerei 229.

Selen. Ueber — haltige Säuren; von Kienlen 231.

Sicherheit. Englische Regeln zur Verhütung von Feuersgefahr bei elektrischer Beleuchtung 255.

- S. Bolzen \* 405. Dampfkessel \* 8. \* 99. \* 487. Eisenbahn \* 489. Elektricität

\* 375. / Hobelmaschine \* 491.

Sicherheitspfropfen. S. Dampfkessel \* 8. Elektricität \* 375.

Sieb. M. Fontaine's Lochvorrichtung für —bleche \* 252.

Neue —einrichtungen für Cement 385.

Signalwesen. Egger's selbstthätiger Feuermelder für Wien 410.

Silber. Krutwig's Bestimmung des -s in Bleierzen 95.

- Ueber den -gehalt von Handelszink; von Pufahl 355. - Keith's Verf. zum elektrolytischen Ent-n des Werkbleies; von Hampe 515. Silicium. Crawford's Verfahren zur Herstellung eines an - reichen Roheisens 142.

Soda. Zu Mond's Schwefelregeneration; von Schaeppi 341. \* 387.

 Herstellung von - mittels Ammoniak; von der Société de Sud-ouest \* 511.
 Lunge's Untersuchungsmethoden für - fabriken (Wasserstoff in Generator-Spaltapparat. A. Fuchs' Kleinholz - \* 44. [gasen) 512.

Spannmaschine. S. Appretur \* 140. Specifisches Gewicht. S. Dichte.

Spiegel. S. Glas 44.

Spindelpresse. Schroer's -- für Metallbearbeitung \* 11.

Spinnerei. Beovide's Maschine zum Abscheiden des Faserstoffes aus den Blättern der Ananas und Agaven \* 18.

Hoyle und Rotheray's Spulmaschine mit Lüstrirvorrichtung \* 292.
Kratzendraht s. Härten 250.

**Spiralbohrer.** Chr. Lenz's Herstellung von —n \* 490.

Spiritus. Ueber die Herstellung von — : Scheibner's Dämpfapparat \*. A. Barthel's Zerkleinerungsapparat für im Henze'schen Apparat gedämpfte Kartoffeln, Mais u. dgl. \* Gillmann und S. Spencer's Maischverfahren. Galland's Bereitung von Maische für Brennereien\*. Heckel's Maischapparat \*. Simony's Maischbottich\*. Hampel's Maischapparat. Wery's Maisch- und Zerkleinerungsapparat\*. O. Müller's Gährbottich\*. Nibelius' Apparat zur Bestim. der Gährkraft von Prefshefe \*. Eisenmann's Apparat zur Reinigung des Roh-\*. Naudin und J. Schneider's Apparat zur Reinigung des - mittels Elektricität \*. Salzer's Verfahren zur Reinigung von Alkohol aus Runkelrüben oder Melasse. R. Pictet's Apparat zur Rectification des Alkohols unter vermindertem Druck \*. Savalle's Apparat zur Rectification des Alkohols \*. Barbet's Verfahren zum Reinigen von Alkohol \*. Niewerth's Condensator für Alkoholdämpfe \*. E. Langen's Apparat zum Trocknen von Dämpfen aus Destillirapparaten u. dgl. \* E. Theisen's Kühlapparat zur Verdichtung von —dämpfen \*. G. Walter's Apparat zum Conserviren der Schlempe \* 115. 376.

- Ueber Verwerthung von Melasseschlempe \* 413. (S. Abfälle.) - Die Bestimmung des Alkoholgehaltes von -; von Holzner 470.

Sprengtechnik. Hoefer's Beitr. zur Spreng- o. Minentheorie; von G. Schmidt 1.

Ueber die Analyse von Dynamiten; von Lunge 171.
 Springbrunnen. W. Böckmann's Mundstücke für – 247.

Spulmaschine. Hoyle und Rotheray's - mit Lüstrirvorrichtung \* 292.

Stahl. Ueber die Tragfähigkeit genieteter -träger; von Encke 189.

- Verfahren zum Härten des -es durch Druck; von Clémandot und Lan 218.

— S. Eisen \* 292. Festigkeit \* 321.

Stampfmaschine. E. Dietrich's — für Asphaltpflaster \* 319.

Stärke. Ueber die Zusammensetzung der -; von F. Salomon 47.

- S. Zucker 121.

Statistik. Leistungsfähigkeit amerikanischer Locomotivfabriken 188. - - der Buchdruckerkunst in Deutschland und Oesterreich; von Faulmann - Tauereibetrieb in Europa und Nordamerika 229.

- Die 1000. Locomotive der Kraufs'schen Locomotivfabrik 354.

- Zur - der Roheisen-Erzeugung; von Schlink 392.

- Ueber Dampfkesselexplosionen 517.

Stauchmaschine. Couppé's Maschine zum Schweißen und Stauchen \* 206.
Stein. S. Politur 144. Putz— 474. Thon 355. Ziegel. Basische Ofen—e s.
Steinkohle. S. Kohle. Theer 512. [Eisen 94] Eisen 94.

Steinzeug. S. Röhre 44.

Steuer. -schraube s. Schiff \* 240. [\*2, \*49, \*362, \*401, \*439, Stenerung. Schieber-s. Dampfmaschine \* 201. 350. Ventil-s. Dampfmaschine Stiekstoff. Zur Bestimmung des -es: Guyard's Bestimmung der Salpetersäure und Salpetrigsäure als Ammoniak und Bernthsen's Herstellung von Kohlen-

säure für volumetrische -bestimmungen 271.

- Wachtel's Verwerthung der -verbindungen aus Schwefelsäurefabriken 517.

S. Dünger 355.

Stiefelwichse. E. Heim's — und Glafey's wasserundurchlässige — 144. Strafse. S. Beleuchtung 94. 186. Pflasterung \* 319. Strafsenbahn. Auslenkbarer Pferdebahnwagen der Noell'schen Waggonfabrik

Strickmaschine. S. Wirkerei \* 152.

Stroh. Dederick's Ballenpresse für Heu, — u. dgl. \* 317.

 Elsworthy's —feuerung für Locomobilen \* 317.
 Strontium. Trennung des Bariums von — und Calcium; von Meschtschersky
 Kottmann's Anwendung von Chlor— zur Scheidung und Reinigung der Zuckersäfte 395.

- Die Verarbeitung von Melasse mittels Strontian und über die Zusammensetzung des -saccharates; von Scheibler, Landolt und Degener 430. 465. 506. Sulfat. Hargreaves und Robinson's Herstellung von schwefelsaurem Natrium [und Kalium \* 508. Syphon. S. Dampfkessel \* 7.

# T.

Tafel. S. Schreib- 355.

Tau. Ueber die Festigkeitseigenschaften von -werk; von Hartig 494.

Tauerei. —betrieb in Europa und Nordamerika 229.

Telegraph. Van Rysselberghe's Doppel—ie mit Telephon und Morse 231. Phosphorbronzedraht s. Festigkeit \* 64. [Telegraphengebiete 269. Telephon. Stand der städtischen Fernsprecheinrichtungen im Deutschen Reichs-- Apparate für selbstthätige Fernsprechvermittelungsstellen; von Connolly und

Mac Tighe, Leduc, Bartelous und Westinghouse 434.

S. Telegraph 231. Phosphorbronzedraht s. Festigkeit \* 64.

Thee. —conserve von der Königsberger — Compagnie 476. Theer. Kreosot aus Buchenholz—; von Hartmann und Hauers 91.

- Zur Verwerthung des Steinkohlen-es; von Lunge 512.

— S. Feuerung \* 79.

Thermometer. Bing's elektromagnetisches — 412.

Thon. Festigkeit von Fikentscher'schen Steinzeugröhren 44.

— A. Heber's Verfahren zur Herstellung von Verblendsteinen \* 92.

- Maschinen zur Verarbeitung des -es und zur Herstellung von Kohlenziegeln: Geisenberger und E. Picard's Maschine zum Pressen der Braunkohlen, Lohe, Sägespäne, des Torfes u. dgl. J. Büchler's —krugpresse\*. Hetschold's Abschneidetisch für Ziegelsteine. Billan's Maschine zum Verfertigen rund-Souchard's Mischlicher Kohlenziegel \*. Bonlton's Töpferei-Maschinen.

maschine und Presse mit Drehtisch zum Formen der -ziegel, Träberkuchen u. dgl. \* Schlickeysen's Ziegelpressen für Handbetrieb 108.

Thon. Pillidnyt's Anwendung der Elektricität in der Porzellanfabrikation 230.

— W. Ludowici's Falzziegel \* 309.

- Herstellung von künstlichen Steinen: R. v. Urbanitzky's Masse für Dachziegel, Gesimsen u. dgl. P. Py's Bausteine aus Rückständen von der Kaustificirung der Seifensiederlauge. Thieben's Herstellung von Schreibtafeln aus Magnesiacement. Villeroy und Boch's Uebertragung von Zeichnungen mittels Photoreliefplatten auf -massen. Braconnier's Herstellung feuerfester Massen aus Dolomit. Graphittiegel von den Hainsberger -- waarenwerken 355.

- Seb. Müller's -rohrgetlecht zur Befestigung von Deckenputz 474.

Thonerde. J. Webster's Gewinnung von — zur Herstellung von Aluminiumchlorid und Aluminiummetall 524.

Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus Salzlösungen 524.

Tiegel. Graphit— von den Hainsberger Thonwaarenwerken 356.

Tinte. Herstellung einer guten billigen Schreib- 475.

Torf. S. Presse 108.

Träger. S. Festigkeit 189. [G. Schmidt 193, 233, 273, Transmission. Ueber Arbeitsübertragung durch Elektricität; von Deprez und S. Riementrieb 100, 272.

Traube. Ueber das Reifen der —n; von Amthor 312.

Trockenapparat. Kirchner's — für Holzstoff \* 21.
— Scheidemandel's Leim— \* 21.

Trockenmaschine. S. Appretur \* 140.

Turbine. J. Heyn's Neuerungen an Klappenschützen für —n 92.

Türkischroth. S. Färberei 516.

Uhr. J. Schweizer's \*, Lemoine's \* bez. Lassance's elektrische — 22, 213, 327. — Hanhart und Wensch's vom Motor unabhängige —enhemmung \* 212.

- H. Grau's elektrische Normal- mit frei schwingendem Pendel und constantem

Antriebe \* 449. Untersalpetrigsäure. W. Zorn's Herstellung von — 232.

Ventil. Reducir— s. Dampfleitung \* 55. \* 230. \* 404. —steuerung s. Dampf-Vergiftung. S. Fleisch 46. [maschine \* 2, \* 49, \* 362, \* 401, \* 439. Visirapparat. D. v. Sillich's Tangentenapparat für den indirekten Schufs \* 106. Vulkan. Analyse — ischer Aschen vom Aetna und Vesuv; von Ricciardi 523.

# W.

Wagen. Neuerung an Witzleben's Kipp-; von R. Leonhardt und Engemann \* 254.

– Anslenkbarer Pferdebahn— der Noell'schen Waggonfabrik 433.

Atkinson und Phillipson's —bremse \* 442.
S. Eisenbahn \* 207. 394. \* 408. \* 489. 520.
Walzenmühle. Ueber Zerkleinerung des Cementes mittels Walzen 384. Walzwerk. Windle's - zur Herstellung von Ringen ohne Naht \* 10.

- Erkenzweig's und G. Hardt's Nenerungen an Draht-en \* 249.

Wärme. S. Thermometer.

Wärmeschutz. O. Berg's Asbestfilz als Umhüllungsmaterial 43. - R. v. Petersen's Anstrich für Eisen als Rost- und — 142.

— Weller's flammensichere Isolirgurten 475.

Waschmaschine. Sarfert und Völlert's Centrifugal- für Gewebe u. dgl. \* 354. Wasser. Zur Kenntnifs der Wirkung des Cementes auf -leitungsröhren aus Blei; von M. Bamberger 35.

– Rodyk's Schutzanstrich gegen die Einflüsse von See— u. dgl. 144,

Ueber die Abhängigkeit des -gehaltes der Faserstoffe von dem Feuchtigkeitsgehalte der Atmosphäre; von E. Müller 210.

- Zur Kenntnifs der Brauerei-: Zusammensetzung des zu Pilsener Bier verwendeten Quell-s; von Stolba 232.

- Ueber Salzablagerungen in Cylindern von Schiffsmaschinen; von Marielle 281.

— J. Hyatt's Filter für — \* 291.

- Ueber die Zerstörung des Eisens durch -: R. Cowper's Untersuchung eines Absatzes aus dem Condensator des Schiffes "Spartan" und Farquharson's Prüfung der Einwirkung von Salz- auf Eisen und Stahl 310.

Einfluss der Feuchtigkeit auf die Festigkeitseigenschaften des spanischen

Rohres; von Hugo Fischer 325.

- Löslichkeit der Kohlensäure im - unter hohem Druck; von Wroblewski 436. - Mithoff's Hygroskop zur Bestimmung der Luftfeuchtigkeit 452.

- Einfluss der Menge des -zusatzes bei Ermittlung der Bindezeit des Cementes

- Weir's Vorrichtung zur Untersuchung von Kesselspeise- \* 486.

- Semper und Fahlberg's Abscheidung von Eisen aus - und Lösungen 524. Wasserleitung. Bechem's Druckregulator für -en \* 55. - Eichenauer's Druckregulirungs- und Entlüftungsapparat für Hochdruck-en

— W. Böckmann's Mundstücke für Springbrunnen 247.

 S. Röhre \* 54. Wasser 35. \* 291. Wasserstandszeiger \* 107. 192.
 Wassermotor. S. Motor \* 477. Turbine 92. [ke [kessel— \* 52. Wasserstandszeiger. Schlag und Berend's leuchtender Schwimmer für Dampf-- Elektrischer - der Silvertown-Company für Wasserwerke \* 107. 192.

- Ellis' — für Dampfkessel \* 368.

Wasserstoff. Lunge's Bestimmung von — in Generatorgasen \* 512.
Wasserwerk. G. Kuhn's Maschinenanl. des —es Darmstadt; von A. Huber 350. S. Wasserstandszeiger \* 107. 192.

Wein. Zur Bestimmung des Alkoholgehaltes im —e; von J. Löwe \* 219. — Ueber das Reifen der Trauben; von Amthor 312.

- E. Koch's Düngemittel für -stockwurzeln 355.

- Die Bestimmung des Alkoholgehaltes gegohrener Flüssigkeiten; von Holzner S. Flasche 523.

Welle. Turton's Kurbel—; von der Liverpool Forge Company \* 9.
— S. Geschwindigkeit \* 19. Lager \* 188.

Werkzeug. Neuerungen an Tischler-en: Bastian's Schlicht- und Schropphobel \*. P. Lorenzen's Centrumbohrer mit losem Messer \*. Gladwin's Holzbohrer \*. Herké's Bohrerhülsen zur beliebigen Einstellung der Bohrtiefe \*. Emde's Einspannvorrichtung der Bohrer in Bohrkurbeln \* 12.

- Chr. Lenz's Herstellung von Spiralbohrern \* 490.

- Bartosch's Stellvorrichtung für Gewindeschneidkluppen \* 492.

Dunaj's Schwellenbohrer \* 524.

Wind. Bechem's Druckregulator für —leitungen \* 55.

- Rückstauklappe zur Verhütung der Explosionen in -leitungsröhren \* 164. - Analyse von Gichtstaub aus einem Whitwell'schen -erhitzungsapparat 393. — erhitzung s. Eisen \* 161. —leitung s. Röhre \* 54. \* 139.

Winde. S. Hebezeug \* 489.

Wirkerei. A. Haase's Herstellung von Wirknadeln 43.

- Ueber Neuerungen an -maschinen: Escher's direkte Lagerung der stehenden Platinen in Handwirkmaschinen \*. H. Wolf's Platinenanordnung für Handwirkstühle \* E. Schubert's Nadellagerung für Handwirkstühle \*. Landau's Ausrückvorrichtung für Kettenstühle \*. Einrichtung zur Herstellung von Deckelfersen; von der Société Poron et Mortier. Herfurth's mechanischer Ränderwirkstuhl für reguläre Waare. Hilscher und Hertel's Prefsmuster-vorrichtung für flache Wirkstühle\*. May und Stahlknecht's Prefsmustervorrichtung \*. Einrichtung zur selbstthätigen Verschiebung der Seitendreiecke und Antrieb für die Schlösser der Lamb'schen Strickmaschine; von der Schaffhauser Strickmaschinenfabrik\*. Oemler's Strickmaschine, deren Nadeln mittels Hebel von den Schlössern bewegt werden \*, und Nieten für Zungennadeln und Zungennadel mit verschiebbarer anstatt drehbarer Zunge\*. Peberdy's Herstellung von Strickmaschinennadeln\*152.

Wirknadel. S. Wirkerei 43, \* 158.

Wismuth. Zur Prüfung des —nitrates; von W. Lenz 523.

Witterung. Beobachtung über —seinflüsse auf Cementmörtel 502.

Zeichenmaterial. S. Ellipsograph \* 253. Pauspapier 45.

Zellstoff. A. Parkes' Herstellung von Gegenständen aus — 141.

Zeugdruck. Neue Anwendung der Elektrolyse in der Färberei und Druckerei; von Goppelsroeder 225. [Lauber und Maslowski 267. - Folgen von Kalkflecken in einer mit Dampffarben bedruckten Waare; von

- Ribbert's Verfahren zum Drucken mit natürlichem Indigo 267.

— Ueber die Anwendung von Baeyer's künstlichem Indigo; von H. Schmid 302. - Ueber Herstellung von Rhodanaluminium; von Lauber und Haußmann 306.

Ziegel. A. Heber's Verfahren zur Herstellung von Verblendsteinen \* 92.

 W. Ludowici's Falz—\* 309.
 Dach— s. Thon 355.
 Hohl— s. Feuerung 45.
 Kohlen— s. Kohle \* 108. Zimmtsäure. Herstellung von -; von der Badischen Anilin- und Sodafabrik und den Farbwerken Höchst 144

Zink. Der Siedepunkt des —es; von Violle 232.

- Ueber den Silbergehalt von Handels-; von Pufahl 355.

— Neuerungen in der Darstellung von —; von Lürmann\*, Merton\* und Létrange\* 453. (S. Hüttenwesen.)

Zur Kenntnifs der Melasse; von E. v. Lippmann 46.

- Einfluss des Invertins auf die Vergährung von Rohr-; von E. Bauer 47. - Darstellung von reinem Stärke—: Herstellung von reinem wasserfreiem

Stärke--Dextroseanhydrid; von Soxhlet. Mittheilungen über Krystallisation des wasserfreien Trauben—s aus wässeriger Lösung; von A. Behr 121.

- Licht's und E. Schott's Verfahren zur Reinigung des Rübensaftes 142.

- Zur Kenntnifs der Saccharine; von Kiliani und Cuisinier 191.

- Herstellung von Salpeter aus Osmosewasser 192.

- Zur Reinigung der Rübensäfte mittels Schwefligsäure und Kiesfiltration; von Reinecke, Stutzer, Drenckmann und Crahe 264.

- Ueber die Bildung des -s in den Pflanzen; von Perrey 311.

- Ueber die Verarbeitung der Melasse: Statistische Nachrichten über das Osmoseverfahren, das Scheibler-Seyffarth-Bodenbender'sche, das Manoury'sche, das Eisfeldt'sche und das Drevermann-Steffen'sche Verfahren. Resultate einer österreichischen Osmose-Fabrik. E. Löw's Osmose-Entlastungspapier. Bafa und Urban's Vorrichtung zur Regelung des Zuflusses von Wasser und Melasse in die Osmoseapparate\*. Selwig und Lange's Neuerungen an Osmoseapparaten betreff. Umschaltungshähne für den Wasser- und Melasselauf \* 328.

- Ueber die Vertheilung des -s in der Rübe: Beziehung des specifischen Gewichtes der ganzen Rübe und deren einzelner Theile zu deren Saftdichtigkeit und -gehalt, sowie Feststellung der Unterschiede zwischen dem specifischen Gewichte des Saftes und dem durch Polarisation ermittelten -gehalte, endlich Untersuchung der Vertheilung des -s in der Rübe; von G. Marek 345. [der —säfte 395.

- Kottmann's Anwendung von Chlorstrontium zur Scheidung und Reinigung

 Ueber Verwerthung von Melasseschlempe \* 413. (S. Abfalle.)
 Die Verarbeitung von Melasse mittels Strontian und über die Zusammensetzung des Strontiumsaccharates; von Scheibler, Landolt und Degener - Ueber den Aschengehalt des -rohres; von Knop 435. [430, 465, 506.

S. Presse \* 112. 190.

Zünder. S. Feueran— 475. Rhodanverbindungen 355. Zündholz. H. Schwarz und Pojatzki's Herstellung von Zündhölzern mittels

# Atlas

 $\mathbf{z}\mathbf{u}$ 

# Dingler's polytedynischem Journal.

Band 245.

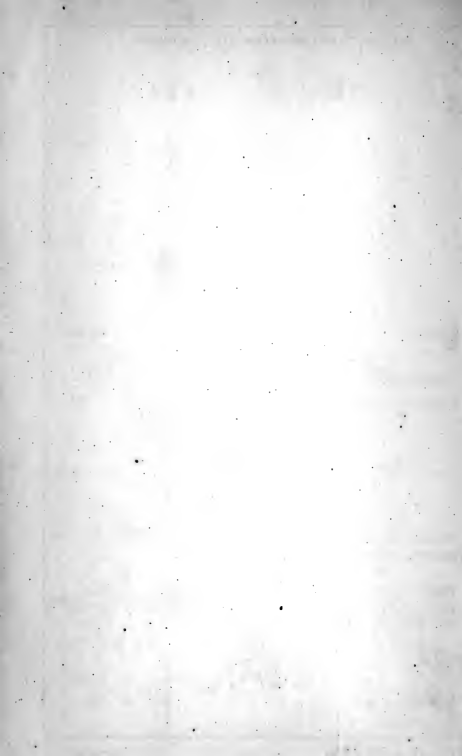
(Dreiundsechzigster Jahrgang.)

Jahrgang 1882.

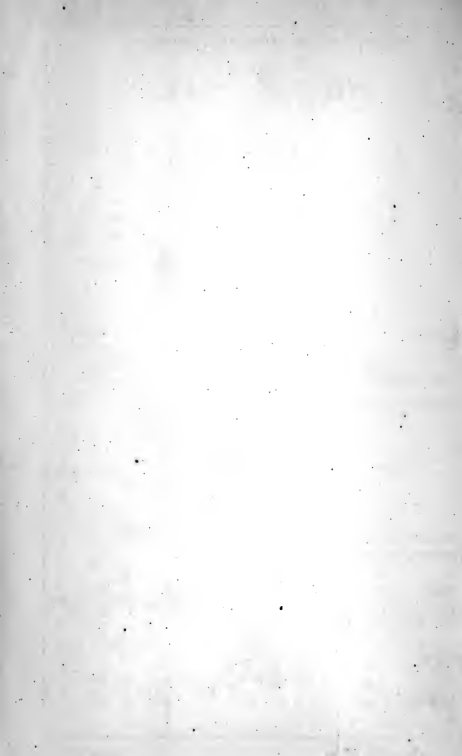
Enthaltend 34 lithographirte Tafeln.

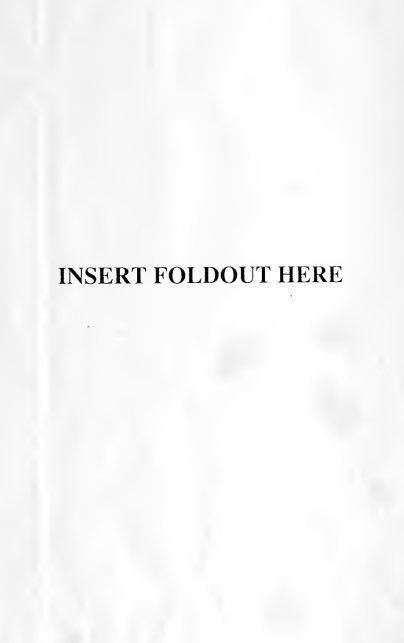
Stuttgart.

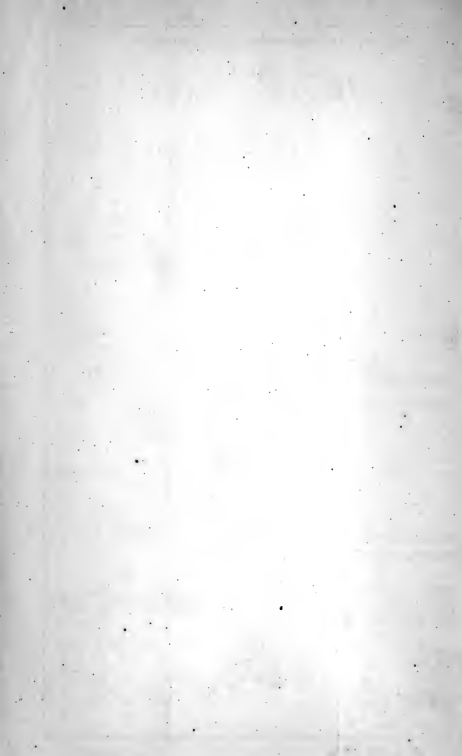
Verlag der J. G. COTTA'schen Buchhandlung.



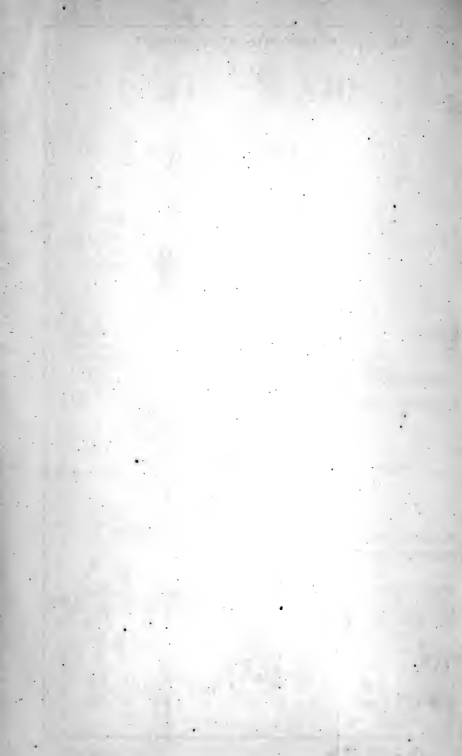




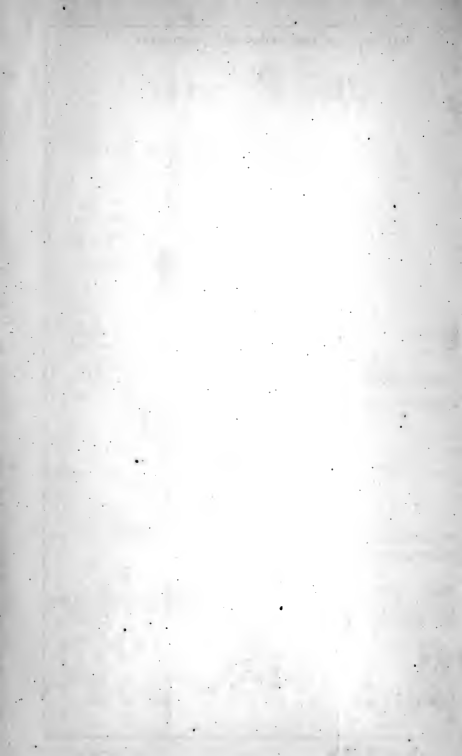


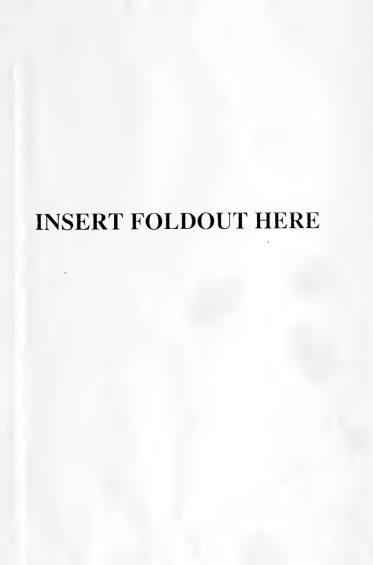


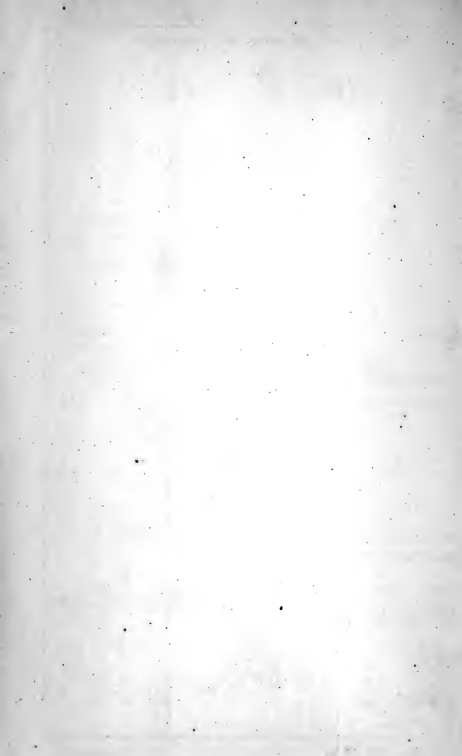




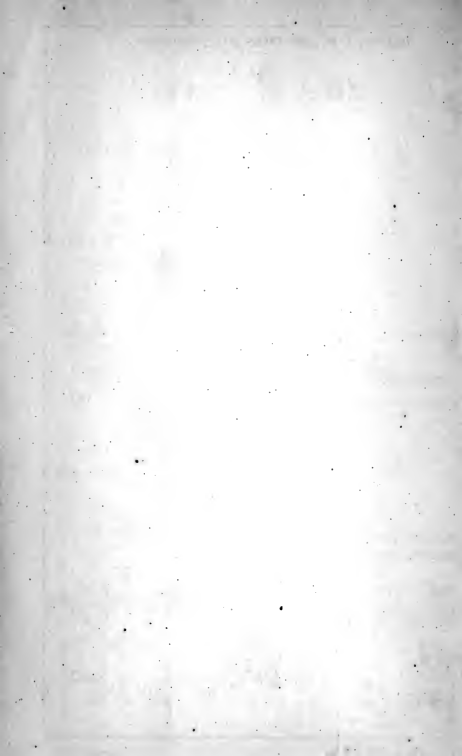
# INSERT FOLDOUT HERE







# INSERT FOLDOUT HERE



# INSERT FOLDOUT HERE

